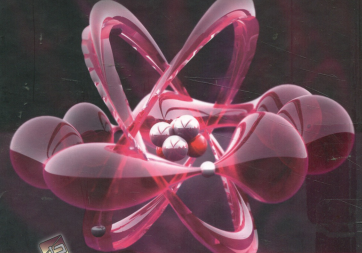
الكيمياء في حياتنا

أمل ابراهيم اسماعيل

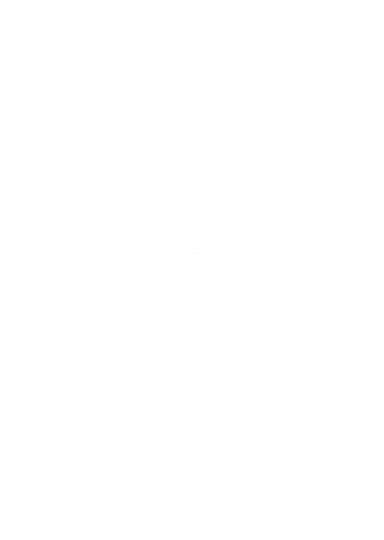




www.darsafa.net

بِسْسِ لِللّهُ الرَّمْزِ الرَّهِ مِنْ الرَّمْزِ الرَّهِ مِنْ الرَّمْزِ الرَّهِ مِنْ المَّهُ وَكَالُمُ وَرَسُولُهُ وَالْمُؤْمِنُونٌ وَسَتُرَدُّوكَ ﴿ وَقُلِ اعْمَلُوا فَسَيْرِ وَالشَّهُمَةِ فَيُنْتِ شُكُمُ بِمَا كُنْتُمْ تَعْمَلُونَ ﴾ إِلَى عَلِمِ الْفَيْبِ وَالشَّهُمَةِ فَيُنْتِ شُكُمُ بِمَا كُنْتُمْ تَعْمَلُونَ ﴾

ر الماري المحطنين



الكيمياء في حياتنا

أمل إبراهيم إسماعيل

الطبعة الأولى 2013 م — 1434 هـ



الكيمياءفي حياتنا

تأثيف: أمل إبراهيم إسماعيل

حقوق الطبع محفوظة للناشر

Copyright © All rights reserved

الطبعة الأولى 2013 م — 1434 هـ



دارصفاء للنشر والتوزيع

عمان ـ شارع الملك حسين

مجمع الفحيص التجاري _ تلفاكس 4612190 6 962+ هاتف: 4611169 6 962+ ص . ب 922762 عمان _ 11192 الأردن

DAR SAFA Publishing - Distributing Telefax: +962 6 4612190- Tel: + 962 6 4611169 P.O.Box: 922762 Amman 11192- Jordan http://www.darsafa.net E-mail:safa@darsafa.net

الفهرس

لقدمة
القصل الأول
كيمياء الطاقة
لصادر الحالية للطاقة
ظريات تفسير منشأ البترول الخام
كرير البترول
اتكسير
قييم البترول Crude Oil Evaluation
كثافة البترول الخام Crude Oil Gravity
للزوجة Viscosity
قطة الأنيلين Aniline Point
لقيمة الحرارية
دى التقطير
سبة الكبريت Sulfur Content
ساس النفط الخام Crude oil Base
قطة الانسكاب Pour Point
عامل التمييز Characterization Factor, K يعامل التمييز
سبة الأملاح Salt Content
لكربون المتبقي Carbon Residue
طريقة تعيين درجة الوميض
قم الأكتان Octane Number

40	جازولين السيارات Motor Gasoline
41	النافثا Naphtha النافثا
41	الكيروسين Kerosen
42	وقود الطائرات Jel Fuel
43	وقود الديزل Diesel Fuels
45	زيوت الوقود Fuel Oils
46	زيوت التزييت Lubricating Oils
47	مصادر الطاقة البديلة
75	الطافة النووية
75	تركيب المادة
75	الطبيعة الكهربائية للذرة Electrical Nature of the Atom
77	النشاط الإشعاعي
79	النظائر Isotopes
82	التفاعلات النووية Nuclear Reactions
85	مواد المفاعلات النووية Materials for Nuclear Reactions
86	مواد الوقود Fuel Materials
87	مواد التهدئة
88	مواد التغليف
88	مواد التبريد
89	مواد التحكم
90	تاريخ المفاعلات

القهرس

اليورانيومالاليورانيوم
الاحتراق
تصنيع الوقود
وقود الأكسيد
البلوتونيوم
البريليوم
الفصل الثاني
كيمياء المواد
بعض المعادن المهمة
الصوديوم
المغنيسيوم
الألنيوم
الحديد
الصلبا
النحاسا
الرصاص146
الزنك147
الذهب
القصدير
النيكلا48
الكروم
البلاتين

القهرس
الكوبلت
المنجنيز
الفضة
الزئبق
فلزات هامة أخرى
الفصل الثالث
كيمياء إنتاج الطعام
دور الكيمياء في مجال الغذاء
الكربوهيدرات
الدهون
البروتينات والأنزيمات
الفيتامينات
فيتامين أ Vitamin A فيتامين أ
163 Vitamin B complex فيتامين ب المركب
الثيامين فيتامين Thiamine الثيامين فيتامين
الرايبوفلافين RiboFlavine الرايبوفلافين
النياسين Niacin النياسين
البايريدوكسين Pyridoxine البايريدوكسين
حمض البانتوثنيك Pantothenic Acid حمض البانتوثنيك
البيوتين Biotin البيوتين

فیتامین ج Vitamin C فیتامین ج
فيتامين د Vitamin D فيتامين د
فيتامين ك Vitamin K فيتامين ك
فيتامين E Vitamin E
القصل الرابع
استخدامات أخرى للكيمياء
الكيمياء في المنزل
الينابيع
الآبار
ماء النهر
الكيمياء الحربية
الأسلحة الكيماوية
المواد الحارقة
نماذج من الصناعات الكيميائية العضوية وغير العضوية
المبيدات الحشرية
مبيدات الأعشاب
الأضرار الناشئة عن استخدام المخصبات والمبيدات
الأسمدة
الصابون

المنظفات.....

القدمة

إن الكيمياء من العلوم النافعة ودلالة ذلك ما نراه حولنا من تطبيقات وصناعات اعتمدت على مباديء ومفاهيم الكيمياء بشكل أساسى.

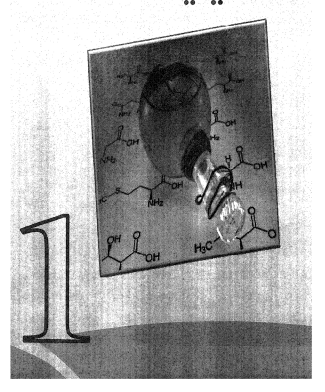
إن من أجلً الأعمال أن نستخدم العلم في خدمة البشرية لا في تدميرها ومن هنا فقد عُرِضَ في هذا الكتاب جانباً مهماً من استخدامات الكيماء في شتى المجالات وقد بين هذا الكتاب عدداً من تطبيقات الكيمياء مثل: الكيمياء والطاقة، والكيمياء وانتاج الطعام، وقد عُرِضَ الجانب السلبي من تطبيقات الكيمياء من خلال الكيمياء الحربية.

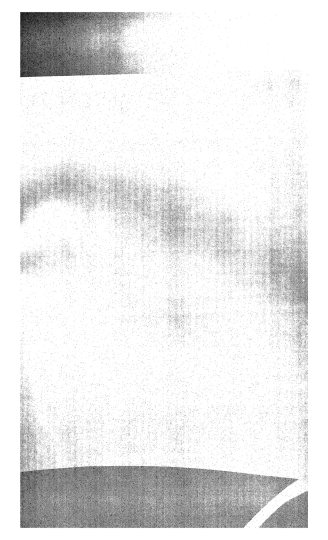
يلاحظ القارئ لهذا الكتاب اتباع الأسلوب المبسط والسهل لعامة الناس ويلاحظ أيضاً أنه غير موجه إلى فئة معينة.

من المهم أن يفهم الإنسان ما يدور حوله وكيف تُصنع الأشياء وفيما تُستخدم المواد والعناصر والمركبات لأن فهم مثل هذه الأمور يجعلنا نتعامل معها بطريقة مختلفة، كما أنه يجعل دراسة العلوم شيئاً ممتعاً.

والله ولى التوفيق

الفصل الأول كيمياء الطاقة





الفصل الأول

كيمياء الطاقة

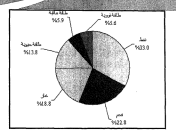
المصادر الحالية للطاقة:

المقصود بالمصادر الحالية للطاقة تلك المصادر التي تزود البشر بالجزء الأساسي والأكبر من احتياجاتهم من الطاقة. فللآن ما زال بعض الناس يعتمدون على أخشاب الأشجار في تلبية جزء من متطلباتهم من الطاقة كما أن بعضهم الآخر مازال يعتمد على الحيوانات في التنقل وحمل الحاجيات والحراثة. ونجد بعضهم يستخدم مصادر الطاقة المتجددة كالطاقة الشمسية والهوائية للحصول على بعض متطلباته من الطاقة. إلا أن هذه المصادر مجتمعة ليست ذات قيمة كمية تذكر بالمقارنة مع ما يستهاكه الإنسان من مصادر أخرى.

ويمكننا تقسيم مصادر الطاقة الحالية في العالم إلى ثلاثة أقسام أساسية:

- مصادر الطاقة الأحفورية وهي التي تشكل عصب مصادر الطاقة الحالية وتضم:
 - (أ) الفحم بأنواعه المختلفة.
 - (ب) الغاز الطبيعي.
 - (ج) النفط.
 - 2. مصادر مائية والمقصود بذلك مصادر الطاقة الكهربائية في مساقط الأنهار.
- الطاقة النووية ويقصد بها محطات توليد الطاقة الكهريائية باستعمال الحرارة الناتجة عن عمليات الانشطار النووي في المفاعلات النووية.

كيمياءاني حيانتا



1) المصادر الأحفورية:

تقول النظرية الشائعة في تفسير تكون مصادر الطاقة الأحفورية أنها تكونت جميعاً من تحلل كاثنات حية في بيئة معدومة الهواء. وقد نتج عن هذا التحلل تكون مواد عديمة التأثر بعمليات التحلل اللاحقة. بمعنى أن عمليات التحلل اللاحقة بمعنى أن عمليات التحلل اللاحقة لم توثر في مخزون الطاقة في هذه المواد وإن كانت قد أحدثت بعض التغيير في تراكيبها العضوية. وتشترك مصادر الطاقة الأحفورية في أنها تتكون جميعاً من مواد هيدروكريونية (مركبات الكربون والهيدروجين) إضافة إلى نسب مختلفة من شوائب أخرى كالماء والكبريت والأوكسجين والتتروجين وأكسيد الكربون وتختلف نسبة الكربون والهيدروجين في المصادر الأحفورية من مصدر إلى آخر، فالفحم مثلاً يتكون من الكربون بشكل أساسي وبشكل عام كاما ارتفعت نسبة الكربون أو الهيدروكربونات في المادة التفعم عمية الطاقة الأحفورية من المواد

أ) الفحم:

ظهرت أهمية الفحم الجري كمصدر للوقود في عصر الثورة الصناعية في أوروبا الفريية ومنها انتشر استعماله إلى بقاع أخرى من الأرض حيث يتوفر مخزون

القصل الأولء كيمياء الطاقة

منه. ويندرج ضمن مفهوم الفحم الجيري عدة أنواع من الوقود تختلف في تركيبها العضوي وكمية الطاقة المتوفرة في وحدة الوزن منها وأهم أنواع الفحم هي:

I) الخث:

يعتبر الخث الحلقة الأولى في مسلسل تكون الفحم بمعنى أنه لم يتحول إلى فعم بصورة نهائية بل يتميز بوجود بقايا النباتات فيه. والخث مادة طرية بالمقارنة مع أنواع الفحم الأخرى ويحتوي على نسبة كبيرة من الماء تصل إلى 90% ويحتوي على نسبة قليلة من الكريون وبعض المواد المتطايرة.

يبلغ احتياطي العالم من الخث حوالي ثلاثمائة ألف مليون طن ويقدر معدل الاستهلاك بحوالي تسعين مليون طن في السنة. ومن المتوقع أن يجري استغلال هذا المصدر على مستوى واسع خاصة إذا طال أمد أزمة مصادر الطاقة التي يعيشها العالم. وتتركز الاستعمالات الحالية للخث على تزويد المنازل ببعض احتياجاتها من الطاقة الحرارية وفي محطات توليد الطاقة الكهربائية.

يمتلك الاتحاد السوفيتي وأوروبا وشمال أمريكا معظم الخث الموجود في العالم (حوالي 97%) ويملك الاتحاد السوفيتي وحده حوالي 61% من موارد العالم من الخث.

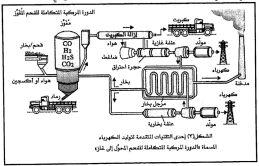
II) الفحم البنى:

يقع الفحم البني في الحلقة الثانية في سلسلة تكون الفحم بعد الخث، وهو يحمل الكثير من خصائصه كاحتوائه على نسبة عالية من الماء والمواد المتطايرة، ويوجد الفحم البني في وسط أوروبا حيث يستعمل في العديد من الأغراض الصناعية وفي محطات الطاقة الكهريائية، يقدر مخزون العالم من الفحم البني بحوالي 2 تريليون طن (تريليون يساوي مليون مليون)، يوجد حوالي 70٪ منها في

الاتحاد السوفيتي وحوالي 20٪ في الولايات المتحدة، ويتوزع الباقي بين كندا ودول أوروبا.

III) الفحم القطراني:

يدعى الفحم القطراني بهذا الاسم لأنه ينتج مادة قطرانية عند تقطيره لإنتاج الغاز وقعم الكوك، ويحتوي الفحم القطراني على 30 – 40٪ من المواد المتطايرة المتكونة من مواد هيدروكربونية والتي تستعمل في إنتاج الغاز، كما يحتوي على نسبة قليلة من الماء، ويشكل الفحم القطراني الجزء الأكبر من احتياطي العالم من الفحم وهو أكثر الأنواع استعمالاً وانتشاراً، كما يبلغ مخزون العالم من الفحم القطراني حوالي 6.7 تريليون طن يمتلك الاتحاد السوفيتي حوالي 52٪ منها بينما تمتلك الوتحاد حوالي 75٪.



-ري	نصدير الفحم الحج تخرجة في عام	الدول الرائدة في ا أطنان القحم المس
طن متري	1,78.,9,	الصين
طن متري	977.1	الولايات المتحدة
طن متري	YAY. Y	الهند
طن متري	, YA 1, T	روسيا
طن متري	Y E A . A	ألمانيا
طن متري	727.1	أستراليا
طن متري	Y • 7, Y • • • • •	جنوب إفريقيا
طن متري	\4Y. £	بولندا
طن متري	AT. T	كازاخستان
طن متري	X1.9	أوكرانيا
	•	الأرقام لعام ١٩٩٥م

وتمتلك الصين نسبة مقاربة، أما الجزء الباقي والذي يبلغ حوالي 5٪ من المخزون فينتشر في أوروبا واستراليا واليابان والهند ومناطق أخرى.

المصدر: إدارة إعلام الطاقة، الولايات المتحدة

ب) الغاز الطبيعي:

يقع الغاز في المرتبة الثالثة من حيث الأهمية في استهلاك العالم من الطاقة بعد الفحم والنفط. إذ يشكل الغاز 18٪ من مجمل الاستهلاك العالمي، وكما في حالة النفط فليس هناك نظرية متكاملة لتفسير كيفية تكون الغاز تاريخياً، فهناك مثلاً الغاز المصاحب للنفط الذي تنحو النظريات العلمية إلى ربط تكونه بالعوامل التي أدت إلى تكون النفط نفسه، وهناك حقول الغاز الطبيعي حيث يوجد الغاز وحده دون النفط ثم هناك نوع آخر من الغاز الذي يعتقد أنه تكون بتأثير العوامل التي أدت إلى تكون الفحم، ولهذه الأسباب مجتمعة فإن تقدير المخزون من الغاز أمر أكثر صعوبة من تقديره في حالة الفحم والنفط.

لكيمهاء في حياتها

ويشكل الميثان الجزء الأساسي من تركيب أنواع الغاز المختلفة يليه بعد ذلك الإيثان.

وبالإضافة إلى المركبين السالفي الذكر هناك نسب مختلفة من البروبان والبيوتان والنيتروجين وأوكسيد الكربون ومركبات كبريتية ويؤدي اختلاف التركيب هذا إلى اختلاف في قيمة الطاقة في الأنواع المختلفة من الغاز، فالغاز المستخرج من ألمانيا مثلاً يحتوي على نصف قيمة طاقة الغاز المستخرج من الكويت (في ذات وحدة الحجم).

ويبلغ احتياطي العالم من الغاز حوالي 2600 تريليون قدم مكعب يمتلك الاتحاد السوفيتي حوالي 30% منها والولايات المتحدة حوالي 10% والدول العربية حوالى 15%.

أما الدول غير العربية في منظمة الأوبك فتمتلك حوالي 20٪ من الاحتياطي العالمي ويتوزع الجزء المتبقى بين العديد من دول العالم في مختلف القارات.

ج) البترول الخام:

يطلق مصطلح البترول الخـام على مخـاليط الهيدروكربونات السـائلة (الهيدروكربونات هي مركبات تتكون فقط من كربون C وهيدروجين H) والمركبات المتعلقة بـذلك والـتي يمكـن تصـعيدها في أنابيب آبـار الـنفط إما:-

- تحت الضغط الموجود في حقل النفط.
 - أو بالضخ الآلي.
 - أو بضغط الغاز الخارجي.

ويستثنى من التعريف السابق بعض صور الهيدروكريونات مثل الغاز الطبيعي والغاز المصاحب وكذلك تلك التي تكون عادة سوائل متطايرة نسبياً وتسمى مكثفات الغاز. وتتميز مكثفات الغاز بإمكانية تبخيرها كلية، بينما لا يتبخر البترول الخام لاحتوائه على بعض المركبات ذات الأوزان الجزيئية العالية التي تبقى بعد التقطير وتسمى البواقي.

ويكون النفط الخام بعد فصل الفازات عنه في صورة سائلة في درجة حرارة الغرفة أو أعلى قليلاً وتتراوح كثافة بين 1.000kg/L عند 1.50°.

منشأ البترول الخام: '

أغلب النظريات المتعلقة بمنشأ النفط تفترض منشأ نباتياً قريب الشبه يتكون الفحم الحجري ومن الناحية النظرية يمكن تحويل كل المواد العضوية إلى نفط تحت ظروف مناسبة.

وهناك أيضاً اتفاق عام بأن البترول تكون من مواد عضوية قرب السواحل وفي وجود رواسب بحرية، في شحة من الأكسجين، وفي وجود معادن تحولت تحت الضغط الشديد ومع الزمن إلى الحجر الجيري والدولوميت والحجر الرملي وصخور مشابهة.

ولعل تركيز المواد العضوية ليس كبيراً في الترسبات الأساسية ولكن الغاز والسوائل النفطية ربها هاجرت وتجمعت في مكامن مناسبة لتجمعها وخلال أحقاب من الـزمن ريما تحولت الكريوهيـدرات والبروتينـات بفعل البكتيريـا تاركـة الزيـوت الدهنيـة الـتي تتميـز بمقاومتهـا لفعـل البكتريـا والتفكـك الكيميائي.

نظريات تفسير منشأ البترول الخام:

وقد عرف العالم ثلاث نظريات لتفسير منشأ البترول الخام.

1) النظرية الأولى: نظرية الكربيد:

هذه النظرية اقترحها العالمان مندليف ومويسوف، وقد افترض العلماء أن الأرض عند انشقاقها من الشمس احتوت عناصر في درجات حرارة عالية تفاعلت مكونة الكربيدات المختلفة:

$$Ca+2c \longrightarrow CaC_2$$

 $4AL+3C \longrightarrow AL_4C_3$
 $Mg+2C \longrightarrow MgC_2$

وفي درجات الحرارة المرتفعة والضغط تفاعلت الكربيدات مع الماء معطية مركبات عضوية مختلفة.

$$CaC_2 + H_2O \longrightarrow HC \equiv CH + CaO$$

 $AL_4C_3 + 12H_2O \longrightarrow 3CH_4 + 4AL(OH)_3$

وهكذا اهترض مندليف وزميله حدوث تضاعلات كيميائية أخرى تنتج أنواعاً أخرى من المركبات العضوية بعمليات مثل الهدرجة والأزمرة والألكلة والبلمرة وغيرها:

$$\begin{split} HC = & CH + H_2 \longrightarrow CH_2 = CH_2 - \stackrel{H_2}{\longrightarrow} CH_3 - CH_3 \\ 2H_2C - CH_2 \longrightarrow CH_3 - CH = CH - CH_3 \\ 3CH_2 = & CH_2 \longrightarrow C_6H_{12} \text{ (cyclohexane)} \\ 3HC = & CH \longrightarrow C_6H_6 \text{ (Benzene)} \\ CH_4 - & CH = & CH - CH_3 \stackrel{\iota_{\nu,\nu}j}{\longrightarrow} CH_3 CH_2 - CH = CH_2 \end{split}$$

عيوب النظرية الأولى "نظرية الكربيد":

رغم أن هذه النظرية فسرت تكون النفط من الكربيدات، واستطاع مندليف ومويسوف تحضيره معملياً باستخدام العمليات الكيميائية المختلفة، إلا أن هذه النظرية أخفقت في تفسير:-

- أ) تواجد المركبات النيتروجينية والكبريتية في النفط الطبيعي، علماً بأن هذه
 المركبات لم توجد في النفط الذي حضره مندليف ومويسوف.
- وجود الكلوروفيل والهايمين والمواد المشعة والملح وبعض الأحافير في النفط الخام الطبيعي.

2) النظرية الثانية: نظرية العضوية:

جاء العالم أنجلر في عام 1900م بنظرية عرفت بإسم النظرية العضوية. وقد استهدفت هذه النظرية تقسير وجود المركبات الكبريتية في النفط الخام بافتراض حدوث براكين انتجت كبريتاً تقاعل مع الهواء معطياً ثاني أكسيد الكبريت (502) الذي نـ تج عنـ ه حمـض الكبريتيك (402) الذي نـ تج عنـ ه حمـض الكبريتيك (420). وعندما ذات حمض الكبريتيك في الماء تسممت الأسماك وماتت، وفي بركان آخر ردمت الأسماك الميتة في قاع البحر وتحولت مع الزمن إلى النفط الخام.

وقد فسرت هذه النظرية وجود مركبات الكبريت والنيتروجين وقامت على افتراض تكون النفط من أصول حيوانية. ومن الواضح أنها استخدمت قدراً كبيراً من التحكم العقلي.

عيوب النظرية الثانية "النظرية العضوية":

أخفقت هذه النظرية في تفسير وجود الكلوروفيل في النفط الخام. وكذلك الصمغيات الكثيرة والتى تدل على وجود قدر من الزيوت الكاروتينية.

3) النظرية الثالثة: النظرية الحديثة:

وتفترض هذه النظرية منشأ بيولوجيا للنفط الخام حيث دهنت غابات ما قبل التاريخ في بعض مناطق العالم بما تحويه من الأشجار والحيوانات البرية والبحرية، وتحت ظروف الحرارة العالية والضغط ثم كثير من التفاعلات الكيميائية وتكون النفط الخام. ويعتقد أن للإشعاع والبكتيريا دوراً كبيراً في هذه التفاعلات.

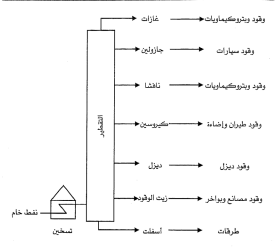
ميزة النظرية الحديثة:

- ♦ أعطت هذه النظرية تفسيراً مقبولاً لنشأة النفط الخام.
- كما أنها فسرت وجود الملح والكلوروفيل والهايمين والفحم والمركبات الكبريتية والنيتروجينية والصمغيات وجميع ظواهر وخصائص البترول الخام.

تكرير البترول:

تعريفه: تكرير البترول هو عملية تحويل البترول الخام إلى مجموعة من النواتج النفطية المفيدة وعادة ما يتم ذلك عن طريق الخطوات الثلاث التالية.

أ) فصل النفط الخام بالتقطير إلى مجموعة قطفات.



- ب) تحويل النواتج غير المرغوب فيها إلى نواتج غالية الثمن من خلال عمليات مثل:
 التكسير، التهذيب والمعاملة بالهيدروجين (hydro treating).
- ج) التتقية بمعاملة القطفات الناتجة للتخلص من المواد الضارة مثل كبريتيد
 الهيدورجين H₂S......إلخ، ويلخص الجدول أدناه القطفات المنتجة بالتقطير
 التجزيئي.

قطفات التقطير التجزيئي واستعمالاتها

	٠٠٠٠٠٠٠		
الاستعمال	التركيب	الغليان ° مئوي	القطفة
	التقريبي		
وقود وكيمياويات	$C_1 - C_4$	أكبر من 20° مئوي	1) غازات
بارافينات ونافثينات وأحيانا	$C_5 - C_{10}$	20- 150° مئوي	2) نافثا
عطريات، وهو أساس جازولين			
السيارات ويصلح كوقود وإنتاج			
الكيماويات			
وقود نفاثات وتسخين	C9-C15	250 -120° مئوي	3) كيروسين
وقود ديزل للتسخين والتكسير	C ₁₅ - C ₂₅	200- 400° مئوي	4) زيت الغاز
لانتاج الأوليفينات			(ديزل)
يصلح للتزييت بعد التصفية	C ₁₇ - C ₂₀	أكبر من 350° مئوي	5) زیت تزییت
			(تزلیف)
وقود غلايات يكسر بحفازات إلى	-	اكبر من 350° مئوي	6) زيت وقود ثقيل
قطفات أخف			
للطرق والبنايات والطلاء	C ₃₀ - C ₄₀		7) أسفلت
وقود واستعمالات صناعية أخرى			8) سخام Coke

التقطير:

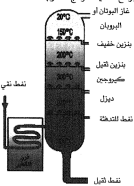
الخطوات:

- « يضغ النفط الخام إلى فرن حيث يسخن إلى حوالي 500° مئوية فيتحول أكثر
 من نصفه إلى الحالة البخارية (الغازية).
 - * ثم يدخل هذا الخليط من السائل والبخار إلى برج التقطير.

والثقوب التي في أطباق التقطير مجهزة بأدوات تسمى أكواب الفقاقيع bubble – caps مهمتها جعل البخار الصاعد خلال البرج يمر خلال السائل الذي يرتفع عدة بوصات في الطبق مكوناً فقاقيع.

هذه الفقاقيع هي أحد أسرار التقطير وتساعد على نقل الحرارة من الغازات الصاعدة إلى السوائل مما يزيد في فصل المواد فمن ناحية يؤدي انتقال الحرارة من البخار إلى السائل إلى انخفاض درجة حرارة البخار مما يؤدي إلى تكثيف الأجزاء الثقيلة منه، ومن ناحية أخرى تؤدي الحرارة المنتقلة إلى السائل إلى تبخر الأجزاء الخفيفة منه. وعليه فأكواب الفقاقيع تزيد من كِفاءة الفصل في أبراج التقطير.

تصعد الأبخرة إلى الطبق التالي بعد ترك الأجزاء الأنقل وحمل الأجزاء الأخذاء عن تتكرر نفس العملية. ومع تزايد السوائل في طبق ما وعندما تصل إلى مستوى معين يأخذها المجرى النازل (down Comer) إلى الطبق الأدنى. وبعد كل عدد من الأطباق تسعب السوائل (القطفات) بحيث تتساوى كمية النفط الخام الداخلة إلى برج التقطير مع كمية النواتج الخارجة منه.



التكسر:

تعريفه: التكسير هو تحويل المركبات الهيدروكريونية الثقيلة غير المتطايرة إلى هيدروكريونات خفيفة أكثر تطايراً وذلك باستعمال الحرارة والحفازات.

والجدير بالذكر أن جازولين السيارات هو أكثر النواتج البترولية طلباً وذلك كنتيجة طبيعية لنمو صناعة السيارات. وقد تطورت عمليات التكسير لإنتاج كميات كبيرة من الجازولين المرغوب فيه والغالي الثمن من ذات النواتج الثقيلة كالزيوت والبواقي غير المرغوب فيها والرخيصة الثمن.

الجازولين المنتج من التقطير مباشرة والجازولين المنتج من التكسير الحراري والحفزي.

ينتج الجازولين من تقطير البترول حوالي 16٪ جازولين، وينتج حوالي 50٪ من الجازولين حالياً بعمليات التكسير الحراري والحفزي.

ويتمتع الجازولين المنتج بهذه الطرق بصفات ممتازة من حيث الاستعمال والرقم الأوكتاني مقارنة بالجازولين المنتج بالتقطير مباشرة (Straight – run gasoline).

وعنـدما تتعـرض المركبـات الكبيرة للتكسـير تعطـي مركبـات صـغيرة كالآتي:

$$\begin{array}{ccc} & & & C_8H_{18}+C_7H_{14} \\ & \underbrace{C_{15}H_{32}}_{\text{o}^0150} & \longrightarrow & C_9H_{20}+C_6H_{12} \\ & & & C_{10}H_{22}+C_5H_{10} \end{array}$$

الـــتغيرات الملاحظــة علــى المركبــات الهيدروكريونيــة أثنــاء عمليــة التكسير:-

بناءً على تركيب المركبات الهيدروكريونية الموجودة ودرجة الحـرارة والضـغط المسـتعمل ووجـود أو غيـاب حفـاز نلاحـظ الـتغيرات التاليـة أثنـاء التكسير:-

القصل الأول؛ كيمياء الطاقة

- أ) تكون خليط من عدد ضخم من الهيدروكربونات عادة ما تكون أكثر تطايراً من الألكان المستعمل.
- ب) تتحول سلاسل الهيدروكربونات المستقيمة إلى سلاسل متفرعة (وتسمى هذه العملية الأزمرة).
 - ج) تنتج هيدروكربونات غير مشبعة من المركبات المشبعة.
 - د) تنتج أحياناً مركبات حلقية أليفاتية من الألكانات.

التكسير الحراري (Thermal Carcking):

وفيه تستجدم الحرارة والضغط، واستعملت هذه العملية حديثاً في تحويل المركبات المشبعة (التي لها روابط أحادية فقط) مثل الايشان (CH₄) والبروبان (CH₂CH₂CH₃) إلى مركبات غير مشبعة (بها روابط ثنائية أو ثلاثية أو معاً).

مثل الايثلين (CH₂ = CH₂) والبروبيلين (CH₃ CH = CH₂)....الخ. وأحياناً يستعمل الديزل وربما النفط الخام لنفس المهمة.

تأثير درجة الحرارة على نواتج التكسير الحراري:

يبدأ التكسير الحراري عند 400°م وكلما زادت درجة الحرارة قل الوزن الجزيئي للمركبات الناتجة.

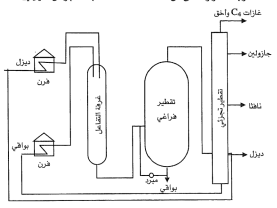
- عند استعمال درجة حرارة أقل من 800°م وزمن تفاعل مقداره ثانية واحدة تنتج
 نسبة أقل من الايثلين (CH₂ = CH₂) والبروبيلين (CH₃ CH = CH₂).
- ♦ أما عند درجة حرارة 800 900°م وزمن تفاعل مقداره نصف ثانية فينتج نسبة أكبر من الايثلين والبروبيلين.

الكيمياء في حياتنا

وهذه الطريقة تفضل في عالم اليوم للحاجة إلى هذه النواتج في صناعة اللدائن الصناعية مثل متعدد الايثلين ومتعدد البروبيلين. ويمكن الحصول على النسب المثالية التالية من تكسير ديزل ثقيل (الجدول التالي).

البة الناتجة من تكسير ديزل ثقيل	لنسب المثا
CH ₄ , H ₂	½16
ایثیلین $\mathrm{C}_2\mathrm{H}_4$	7.35
C₃H ₆ بروبيلين	½15
C ₄	7.8
أكبر من أو يساوي ≥ C	7.25

♦ درجات حرارة أعلى من (°1000C) أعطت نسبة أكبر من الايثيلين.



- تستعمل البواقي كلقيم في مصافي النفط. وربما استعمل أحياناً ديزل حفزي ثقيل، وبقايا التكسير الحفزي، حيث تسخن في فرن حرارته حوالي 620°م لمدة قصيرة لمنع النفاعل من الحدوث في الأنابيب الخارجة من الفرن مما يؤدي إلى التفحم وسد الأنابيب وبالتالى إنهاء التفاعل.
- ثم يضخ اللقيم الساخن إلى غرفة التفاعل. التي ضبط فيها ليسمح بالتكسير
 ولكن لا يسمح بالتفحم (حوالى 140 رطل على البوصة المربعة).
- ويخلط الناتج الخارج من غرفة التفاعل مع مجرى راجع أبرد نسبياً. لإيقاف التكسير.
- شم تفصل النواتج في غرفة تفريخ فتذهب النواتج الخفيفة إلى أعلى للفصل النهائي في برج التقطير التجزيئي. وتقسم البواقي إلى قسمين أحداهما مجرى راجع لتبريد نواتج غرفة تفاعل التكسير والقسم الآخر يخلط عادة مع وقود البواقي.

التكسير الحفزي (Catalytic Cracking):

يستعمل في التكسير الحفزي الحفازات بالإضافة إلى الحرارة والضغط، ويتميز بأن الجازولين الناتج عنه يكون عالي الجودة ويمكن إنتاجه من كل أنواع النفط الخام تقريباً في أجهزة قابلة للسيطرة التامة تعمل في درجات حرارة منخفضة وضغط منخفض مما يعنى تكلفة منخفضة أيضاً.

ومن مميزات الجازولين الحفزى المرغوبة:

- ♦ استجابته المتازة لرابع ايثيل الرصاص 4.Pb (C2H5)4
 - انخفاض مكونات الصمغيات.
 - فلة المركبات الكبريتية الآكلة.
- * إضافة إلى درجة أوكتان متجانسة خلال مدى غليان الجازولين.

لكيمياء في حياتنا

وبصورة عامة يمتاز التكسير الحفزي عن التكسير الحراري بالآتي:

- 1. تكسير أكثر انتقائية مع كمية أقل من النواتج النهائية الخفيفة.
- 2. الأزمرة الأوليفينية أكثر للروابط الأوليفينية والهيكل الكربوني.
 - 3. سيطرة أكثر على تشبيع الروابط الثنائية (المزدوجة).
 - 4. إنتاج كمية أكبر من العطريات.
 - 5. إنتاج كمية أقل من المركبات ثنائية الأوليفن.
 - 6. إنتاج فحم (سخام) أحسن اقتصادياً قابلاً للبيع.
 - 7. مقدرة أكبر على احتمال نفط خام بنسب عالية من الكبريت.

ويستعمل الغاز الناعم وهو عادة خليط من الألومنيا والسيليكا عند. 450 - 550م وتحت ضغط خفيف.

التكسير البخاري (Steam Cracking):

يتم التكسير البخاري عند معالجة المركبات الهيدروكريونية الطويلة ببخار الماء وتسخينها لجزء من الثانية عند 700 – 900°م ثم تبريدها بسرعة.

التكسير الهيدروجيني (Hydro Cracking):

يعتبر التكسير الهيدروجيني مصدراً أخر من مصادر الهيدروكربونات الصغيرة ويتم التكسير في وجود الهيدروجين تحت ضغط عال وحرارة تتراوح بين 250°م و 450°م.

تقييم البترول (Crude Oil Evaluation):

عند استخراج النفط من باطن الأرض يتعين تحديد مدى جودته ليمكن تقدير سعره كخام ومعرفة ما يمكن الحصول عليه من منتجات كماً وكيفاً عند تصنيعه.

ويتم ذلك بإجراء بعض الفحوص على البترول الخام في المختبر مثل تعيين:

- الكثافة النوعية.
 - اللزوجة.
- مدى ما يحتويه البترول من مواد خفيفة.

وذلك طبقاً للخواص الفيزيائية بمعهد البترول الأمريكي International Standard Methods.

كثافة البترول الخام (Crude Oil Gravity):

يتم تعيين الكثافة النوعية (Specific Gravity) للبترول الخام بواسطة الهيدرومتر (Hydrometer) عند (°60F° = 15.6C°) منسوبة إلى كثافة الماء عند (°55° = 15.6C°) أيضاً.

وعادة يعبر عن الكثافة النوعية للنفط بدرجة (A P I Gravity) وهي التي استحدثها معهد البترول الأمريكي (American Petroleum Institute) وتتناسب هذه الدرجة عكسياً مع الكثافة النوعية (Specific Gravity, G) كما تحددها العلاقة الآتية:

$$^{\circ}API = \frac{141.5}{G} - 131.5$$

ومعظم أنواع النفط تتراوح كثافتها النوعية بين (A P I ° 45 – 20) وأقل من ذلك يكون النفط ثقيلاً وأخف من ذلك يكون جيداً.

أهمية مقياس (API°) في تحديد سعر البترول:

هذا المقياس هو الذي يحدد سعر النفط الخام فإذا كانت الكثافة النوعية بمقياس (API°) عالية كان سعره مرتفعاً والعكس صحيح أخذاً في الاعتبار نسبة الكبريت تؤثر أيضاً على سعر الخام.

اللزوجة (Viscosity):

تعتبر اللزوجة مقياساً لمدى مقاومة الزيت للسريان وكذلك مدى قدرته على تزيين السطوح ويعبر عن اللزوجة لوحدات مختلفة كما يلي:

لكيمياء في حياتنا

- (Poise) اللزوجة المطلقة (Absolute viscosity , μ) اللزوجة المطلقة (μ) (Contipoise = 0.01 poise) وهي وحدة هرنسية (C. g. s).
- 2) اللزوجة المركبة (الكيناميتية) (kinematic Viscosity y) وتقاس بالأستوك (Centistoke = 0,01 stoke) أو السنتيستوك (Stoke).

غير أن أجهزة قياس اللزوجة - في مجال البترول عموماً - لا تقدر اللزوجة (Saybolt universal viscometer) بالوحدات السابقة هجهاز اللزوجة المعروف به (60ml) يقيس اللزوجة بالزمن بالثواني الـلازم لتدفق عينة من الزيت مقدارها (orifice) في قاع هذه موضوعة في أنبوية عند درجة حرارة معينة من خلال ثقب (orifice) في قاع هذه الأنبوية.

وهادة (Saybolt Universal Seconds'su) وهادة وتسجل اللزوجة بوحدات تسمى (100, 130, 210F°) وهادة تكو عند درجات حرارة (17.8 , 37.8 , 54.5 , 98.9C°) أن:

$$\left(C^{\circ} = \frac{F^{\circ} - 32}{1.8}\right)$$

ويمكن تحويل اللزوجة من وحدات الــ (Su) إلى الوحدات الأخرى باستخدام العلاقات التالية:

معامل اللزوجة =
$$\frac{0.219(Su)^2 - 149.7}{(Su)}$$

نقطة الأنيلين (Aniline Point):

تعريفها : نقطة الأنيلين هي مقياس لذوبان الأنيلين في زيت الديزل ويوضح نسبة الالكانات Alkanes (البرافينات) في المينة.

القيمة الحرارية:

لكل نوع من الوقود تنطلق كمية محدودة من الحرارة يمكن فياسها باستخدام (Calorimeter Bomb) المسعر الحراري.

مدى التقطير:

ويعتبر مدى التقطير هام جداً لاستخلاص الوقود المناسب فمثلاً:

- ♦ الجازولين يستخدم في وقود محركات الاحتراق الداخلي ومن ثم يتم تقطيره في مدى يتراوح ما بين 200℃ 40.
- أما وقود الديزل فيستخدم في محركات الديزل التي تعمل عن طريق الإشعال المتضاغط (Compression Ignition) ومن ثم فإن مدى تقطيره يتراوح ما بين °3600 180 ويمكن معرفة ذلك بتعيين درجة الغليان الأولية والنهائية لكل وقود.

نسبة الكبريت (Sulfur Content):

يتم تعيين نسبة الكبريت في النقط الخام بالوزن وتتراوح عادة بين (5% - 0.1) ه:ناً.

- ♦ فإذا كانت هذه النسبة أقل من (0.5٪) فيقال: إن هذا النفط جيد (Sweet).
- ♦ وإذا كانت النسبة أعلى من (0.5٪) قيل أنه نفط مر (Sour) ويحتاج مثل هذا النفط إلى معالجة للتخلص من الكبريت فيه. ولذلك يكون سعره أقل.

أساس النفط الخام (Crude oil Base):

عادة يقسم النفط الخام إلى عدة أنواع حسب مجموعة المركبات الغالبة فيه:

♦ فإذا كانت هذه المجموعة هي البرافينات سمي النفط نفطاً برافينياً أو برافيني
 الأساس (Paraffinic Base Crude).

لكيمياء في حياتنا

- ♦ وهناك نفط ثافثيني (Naph thenic Base Crude).
- ❖ ونفط أروماتي (عطري) (Aromatic Base Crude).
- وأما النفط الذي لا يظهر فيه مجموعة غالبة فيقال عنه أنه متوسط
 (Intermediate).

وأساس النفط يحدد نوعية المنتجات البترولية التي يمكن الحصول عليها منه:

- فالنفط الأروماتي مثلاً يمكن الحصول منه على جازولين سيارات جيد ولكن
 الكيروسين الناتج عنه يكون سيئاً لأنه يشتعل مصاحباً بدخان كثيف.
 - والعكس إذا كان النفط برافينياً.

وليس من السهل عادة إجراء فحوص دفيقة لتعيين نسبة وجود كل مجموعة بدقة لذلك يتم إجراء بعض الاختبارات التي يمكن اتخاذها كدليل على أساس أو نوعية النفط مثل:

♦ نقطة الانسكاب (Pour Point) – دليـل العلاقة – معامـل التمييـز Characterization Factor ، دليل اللزوجة (Viscosity Indicator).

نقطة الانسكاب (Pour Point):

تعتبر نقطة الانسكاب التي تقاس بـ(°F) دليلاً على تركيز المواد البرافينية أو الآروماتية في النفط الخام:

- فكلما كانت هذه الدرجة منخفضة دل ذلك على أن المواد الآروماتية موجودة
 في النفط بنسبة عالية.
 - * وإذا كانت نقطة الانسكاب عالية كانت نسبة البرافينات عالية.

طريقة تعيين نقطة الانسكاب:

- ♦ تسخين عينة النفط إلى (°C 46.1 °C) إلاذابة ما يكون به من شمع (wax) ثم تبرد العينة إلى (°32.20 ~90°C).
- ♦ ثم توضع العينة في أنبوبة في حمام تبريد حتى تصل إلى درجة التجمد أو للتأكد من ذلك ترفع الأنبوبة من الحمام من فترة إلى أخرى ويتم إمالتها لبرى إذا كان الزيت لا يزال يسمري أو يتحرك فإذا تبين عدم حركة الزيت في الأنبوبة لمدة خمس ثوان إذا وصفت الأنبوبة أفقياً دل ذلك على وصول الزيت إلى نقطة التجمد.
- ♦ وتؤخذ نقطة الانسكاب على أنها الدرجة التي هي أعلى من درجة التجمد بـ(5°F).

: Characterization Factor, K

ويعرف معامل التمييز بالعلاقة التالية:

$$K = \frac{(T_B)^{\frac{1}{3}}}{G}$$

حيث:

 $T_{\rm B}$: متوسط درجة غليان النفط الخام (${
m R}^{\rm o}$).

وكلما ارتفع هذا المعامل كان النفط برافيني الأساس.

: Salt Content نسبة الأملاح

تقاس نسبة الأملاح في النفط الخام — ويعبر عنها بكمية كاوريد الصوديوم (Nacl) فإذا زادت عن (O.001 Lb/bbl) (رطل لكل برميل (Lb/bbL) فإن ذلك يؤثر على سعر النفط الخام.

يتعين إزالة الأملاح من النفط الخام قبل تصنيعه لأن وجودها يتسبب في:

الكيمياء في حياتنا

- ♦ تأكل المعدات.
- ♦ كذلك في تكوين ترسبات تتراكم في المواسير مما يؤدي إلى هبوط الضغط
 (Pressure drop) ينتج عنه تعطل المضخات وتكسرها.

الكربون المتبقى (Carbon Residue):

يتم تعيين الكربون المتبقي بعد تقطير عينة من الضغط الخام تقطيراً كاملاً في غياب الهواء وهذه الكمية من الكربون تعبر عنها:

- * مدى ما يحتويه النفط الخام من أسفلت.
- مدى ما يمكن استخلاصه من زيوت التزييت منه (Lubricating Oils) وعموماً
 فإن قيمة النفط تكون مرتفعة كلما كانت كمية الكربون المتبقى قليلة.

طريقة تعيين الكربون المتبقي:

يعين الكربون المتبقى حسب اختبار كونرادسون وهو اختبار يتم فيه:

تعيين وزن الكريون المتبقي بعد تبخير وتحلل حراري (Pyrolysis) لعينة من النيت في ظروف معينة. ويسمى الكربون المعين بهذه الطريقة كربون كونرادسون (Conradson Carbon).

أهمية نقطة الوميض ونقطة الحرق:

نقطة الوميض (Flash Point) ونقطة الحرق (Fire Point) اختباران يعطي كل منهما دلالة خاصة على مدى الأمان المتوقع عند التعامل مع المواد البترولية — الخفيفة على وجه الخصوص أثناء نقلها أو تخزينها.

وتعرف نقطة الوميض بأنها:

درجة الحرارة التي يبدأ عندها بخار عينة من الوقود في الاشتعال أو الانفجار عند تقريب شعلة (Flame) منه، وهو اختبار له صلة بقدرة الوقود على سرعة بدء محرك السيارة.

طريقة تعيين درجة الوميض:

يتم الاختبار من أجل تعين درجة الوميض، في أجهزة خاصة عبارة عن كوب إما مفتوح (Open Cup) أو مغلق (Closed Cup) ذو سعة معددة يوضع فيه الوقود، ويسخن بمعدل ثابت، ويقرب منه شعلة من حين إلى آخر، وعند اشتعاله (أو انفجاره) تسجل درجة الحرارة التي يحدث عندها الاشتعال فتكون هي درجة الوميض.

وأما نقطة الحرق فيتم تعيينها في نفس الأجهزة.

وتعرف نقطة الحرق بأنها: الدرجة التي يتصاعد عندها بخار الوقود بسرعة كافية لاحتراقه باستمرار بدون خمود الشعلة.

رقم الأكتان (Octane Number):

تنتج مصافي النفط نوعين رئيسيين من جازولين السيارات:

- * عادي (Regular).
- ♦ وممتاز (Premium).

والفرق الرئيسي بينهما يكمن في خاصية شدة الخبط (Knock intensity) وقد جرى العرف على أن يعبر عن وحدة شدة عدم الخبط برقم الأكتان.

- وتبين أنه:
- ♦ وإذا استخدم الآيزو أكتان (i C8) وحدة كوقود للسيارة فإنه يعطي درجة منخفضة جداً من الخبط ويكون المحرك سلساً ناعماً.

عند ذلك أعطى للأيزو أكتان رقم مائة وللهبتان العادي رقم صفر على أن الأول يعتبر أفضل أنواع الوقود والثاني أسوأها في ذلك الوقت عام (1930).

لكيمياء في حياتنا

وعلى ذلك اعتبر المخلوط المكون من الأيزو أكتان والهبتان العادي هو المعيار لأداء وقود السيارات.

طريقة تعيين رقم الأوكتان:

يختبر وقود السيارة – وهو الجازولين ($C_5 - C_5$) في ماكينة ذات مواصفات خاصة ويعين مدى شدة الخبط التي يحدثها هذا الوقود. وتقارن هذه الشدة بشدة الخبط التي يحدثها خليط معروف من الأيزو أكتان والهتان في ماكينة مماثلة.

فإذا كانت شدة خبط الجازولين تعادل شدة خبط الخليط – وكان الخليط مثلاً يتكون من $(n-C_0)$ $(i-C_0)$ $(i-C_0)$ هيقال إن الجازولين ذو رقم الخلاص مثلاً يتكون من دلك يعرف رقم الأكتان (70) وعلى ذلك يعرف رقم الأكتان (70)

بالنسبة المئوية - بالحجم - للأيزو أكتان الذي يجب أن يخلط مع الببتان العادي لكي يعطي شدة خبط مساوية تقريباً لما يحدثه جازولين سيارات تحت الاختبار.

ولتعيين رقم الاكتان لجازولين معين تستخدم طريقتان هما:

- ♦ طريقة الأبحاث.
- طريقة المحرك.

جازولين السيارات (Motor Gasoline):

يتم إنتاج جازولين السيارات بخلط مختلف أنواع الجازولين المنتجة في وحدات المصفاة المختلفة ويتم ذلك في حوض الجازولين (Gasoline Pool) ويضاف إليها بعض المواد الأخرى لتحسين خواص الوقود.

وتشمل أنواع الجازولين الناتجة من الوحدات المختلفة.

أ) جازولين وحدة التقطير الجوي (Light Straight - Run Gasoline, LSR).
 ب) جازولين البلمرة (Polymer Gasoline).

- ج) جازولين وحدات التكسير (Crached Gasoline).
 - د) الجازولين المهذب (Reformate Gasoline).
 - هـ) جازولين الألكلة (Alkylate Gasoline).

ويختلف رقم الاكتان لهذه الأنواع وأعلاها هو جازولين الألكلة والجازولي المهذب.

النافثا (Naphtha):

تنتج النافشا من وحدة تقطير النفط الخمام وتتراوح درجة غليانها بين (280 - 160) وتحتوي على نسبة من المواد الكبريتية على هيئة ميركابتانس (RSH) ولذلك يتم معالجتها بالتتقية الهيدروجينية (Catalytic Reforming) فيل توجيهها إلى وحدات التهذيب الحفازي (Catalytic Reforming) لإنتاج الجازولين المهذب منها.

استخدامات النافثا:

- ڪمديب عضوي.
- ♦ وفي صناعة البويات والصبغات.
- ♦ وتعتبر النافثا مصدراً للبتروكيماويات الأروماتية حيث أنها تحتوي على نسبة عالية من البنزين والتولوين والزايلين (BTX).

الكبروسين (Kerosen):

الكيروسين هو المنتج البترولي من وحدة التقطير الجوي الذي يغلي بين (°C 480 F) ويجب معالجته من الكيريت في وحدات تنقية هيدوجينية أيضاً.

ووجود المواد الأروماتية في الكيروسين غير مرغوب فيه – على عكس الجازولين – فإنها تسبب اشتعال الكيروسين بدخان.

ويقاس الميل لتكوين دخان عند اشتعال الوقود بنقطة الدخان (Smoke Point).

طريقة تعيين نقطة الدخان:

وتعين نقطة الدخان بارتفاع شعلة الوقود بالملمترات في لمبة عيارية (Standard Lamp) بحيث لا يتكون دخان.

وتعتبر نقطة الدخان مرضية إذا كانت أعلى أو تساوي سبعة عشر ملليمتراً (17mm).

- وجود المواد الأروماتية في الكيروسين بنسبة أعلى من عشرين في المائة (20٪) يقلل من ارتفاع الشعلة أي يخفض من نقطة الدخان حيث تتكون سحابة بيضاء من الدخان على ارتفاع صغير ويجعل الشعلة صغيرة أقل من (17mm).
 - كذلك المواد الكبريتية أيضاً تخفض من نقطة الدخان.

وجدير بالذكر أن:

- البرافينات لها أعلى نقطة دخان لذلك يفضل دائماً أن يحتوي الكيروسين على
 نسبة عالية من البرافينات متى أمكن ذلك.
 - أما المواد الأروماتية فجب استخلاصها منه وفصلها.
 ويستخدم الكيروسين في:
 - الاضاءة التدفئة.
- ♦ يضاف أحياناً إلى زيت الوقود (Fuel Oil) لتخفيفه وجعله سهل الضخ في مواقد الأفران.
 - ♦ أهم استخدام للكيروسين في هذه الأيام هو في إنتاج وقود للطائرات.

وقود الطائرات (Jel Fuel):

يسمى أحياناً وقود الطائرات (Aviation Gasoline) وأحياناً يسمى (Aviation Turbine Kerosine Fuel ATK). ويتكون وقود الطائرات أساساً من الكيروسين ويمكن أن يضاف إليه بعض الجازولين أو النافثا ويوجد بعض أنواع وقود الطائرات التي تتكون أصلاً من النافثا.

وأيا ما تكون مكونات هذا الوقود فإنها يجب أن تقع في مدى الغليان بين 550F ومن أهم مواصفات هذا الوقود:-

- أن يكون ذا نقطة دخان مرتفعة.
 - أن يكون احتراقه نظيفاً.
- ♦ أن يكون درجة تجمده بين (°F 40 F) و(°58F-).

وقود الديزل (Diesel Fuels):

توجد أنواع مختلفة من وقود الديزل يتراوح مدى غليانها بين (°F 650 – 350).

وقد تنتج هذه الأنواع من خلط كميات مختلفة من زيوت الغاز (Gas Oils) الناتحة من وحدات التقطير الحوى والفراغي.

وهناك أنواع أخرى من الديزل تنتج من خلط كميات من النافثا والكيروسين والزيوت الدوارة الخفيفة الناتجة من عمليات التكسير (Light Cracked Cycle Oils).

ويراعى عند إنتاج أنواع الديزل المختلفة أن تتمتع بخواص محددة مثل:

1) خاصية الاشتعال (Ignition Property):

ويعبر عن هذه الخاصية – بالنسبة للديزل على وجه الخصوص بما يسمى رقم السيتان (Cetane number).

Cetane) ويعبر عن هذا الرقم بالنسبة المئوية – بالحجم – لمركب السيتان $(C_{16}H_{34})$ (له خاصية احتراق عالية) في خليط منه مع مركب ألفا ميثيل نفثالين (Alpha – Methyl – Naphthaline) (ذو خاصية احتراق منخفضة).

لكيمياه في حياتنا

ويتم مقارنة وقود الديزل بخليط من هذين المركبين في ماكينات عيارية حسب مواصفات (ASTM) ويجب أن لا يقل رقم السيتان لأنواع الديزل المختلفة عن (90- 36) في درجات حرارة تتراوح بين (60F0)، (60F0).

وكلما ارتفع رقم السيتان كان الوقود كان الوقود ذا أداء جيد عند الاحتراق أى أنه يمكنه:

- بدء الاشتعال عند درجة حرارة منخفضة.
 - لا يسبب ضغوطاً عالية في المحرك.
 - ♦ لا تتكون ترسيات فيه.

ب) اللزوجة Viscosity:

تعتبر اللزوجة من المواصفات الهامة لزيوت الديزل حيث أن:

اللزوجة العالية تؤدي إلى:

- ◊ تكون ترسبات في المحرك.
 - ♦ دخان ورائحة

واللزوجة المنخفضة جداً تؤدى إلى:

- ♦ تسرب الزيت.
- فقر في عملية التزييت.
- انخفاض في القيمة الحرارية للوقود.

ج) نقطة السحاب (Cloud Point):

تعريف نقطة السحاب:

نقطة السحاب هي درجة الحرارة التي عندها يظهر ضباب واضح (Cloudiness or Horaziness Distinct) عند تبريد عينة من الوقود في أنبوبة عيارية موضوعة في حمام تبريد (Cooling Bath).

وعادة يحدث ارتفاع كبير في لزوجة الوقود عند هذه الدرجة.

وتدل نقطة السحاب على ميل الوقود لترسيب مواد ثقيلة في مرشح الوقود فتؤدى إلى انسداده (Filter Blocking).

ونقطة السحاب للبرافينات أعلى من النافثينات ثم يليها المواد الأروماتية.

وجدير بالذكر أنه يمكن أيضاً تعيين نقطة الإنسكاب (Pour Point) للديزل فهي تعبر عن قدرة الوقود على السريان عند درجات الحرارة المنخفضة.

د) دليل الديزل (Diesel Index):

يعرف دليل الديزل حسب العلاقة التالية:

 $Diesel\ Index = \frac{\dot{A}PI.\ AnilinePoint(F^{\circ})}{100}$

وتعرف نقطة الأنيلين (Aniline Point):

بأنها أقل درجة حرارة يحدث عندها اختلاط كامل بين عينة من الديزل (و الوقود) مع كمية مساوية لها من الأنيلين (C₆H₅NH₂). وترتفع هذه الدرجة بزيادة نسبة البرافينات في الوقود.

أما المواد الأروماتية فدليل الديزل لها منخفض، والنافيثنات ذات دليل متوسط، ويتراوح دليل الديزل للأنواع المختلفة من وقود الديزل بين (72- 26) وهذا يعادل أرقام السيتان – عند نفس الظروف – التي تتراوح (60 – 30).

هـ) المواد الكبريتية (Sulphur Compounds):

لا يجب أن تزيد هذه المواد في زيوت الديزل عن نصف في المئة (0.5٪) وعادة يعالج الديزل في وحدات تنقية هيدروجينية.

زيهت الهقود (Fuel Oils):

تنتج زيوت الوقود من قاع برج التقطير الجوي ومدى غليانه يزيد عن (Atmospheric Residue) أو (Atmospheric Residue) وويستخدم كوقود للأفران حيث أن القيمة الحرارية له مرتفعة.

تكيمياه في حياتنا

(Heating valve = 6.45 MMB tv/bb1) حيث: وحدة حرارة بريطانية (KMM: Million, Btu: British Thermal unit) غير أن كميات هذه الزيوت الناتجة من برج التقطير الجوي تعادل أكثر من نصف النفط الخام المعالج. لذلك يوجه إلى وحدة تقطير فراغي لإنتاج زيوت الغاز منه وكذلك خامات زيوت التزييت، ويتبقى أنواع أخرى عند زيوت الوقود الثقيلة تسمى (Residve vacume) تعادل نسبتها حوالي ثلث النقط الخام المعالج ومدى غليانها أعلى من (1050F°) وتحتوي على نسبة عالية من الكبريت والأسفلتين (Asphaltens) وهي ذات لزوجة مرتفعة.

وجدير بالذكر أن معالجة هذه الزيوت من المواد الكبريتية تعتبر عملية معقدة وباهظة التكاليف ولذلك فإنها:

- تخلـط أحيانـاً بـانواع أخـرى خفيفة مـن زيـوت الوقـود كثافتهـا أقـل ونسـبة
 الكبريت فيها صغيرة نسبياً حتى يمكن تسويق هذه الزيوت.
 - ♦ وأحياناً تخلط هذه الزيوت بالنفط الخام.
 - أو تضخ ثانية إلى آبار نفط مهجورة إذا لم يوجد لها سوق.

ويستخدم زيت الوقود الفراغي عادة في صناعة الاسفلت والغاز، وتعتبر نسبة الأسفلتين والشمع ودرجة اللزوجة من أهم المؤشرات التي تحدد مدى ملائمة زيوت الوقود لإنتاج الأسفلت حيث يجب أن تكون قيم هذه المؤشرات مرتفعة.

زيوت التزييت (Lubricating Oils)

تستخدم نواتج التقطير الفراغي الثقيلة مثل زيت الغاز الفراغي الثقيل (HVGO) والمقطرات الشمعية (wax Distillate) وغيرها والتي يزيد مدى غليانها عن ($^{\circ}$ 01020 $^{\circ}$ عن التزييت.

ويفضل المواد التي تحتوي على نسب عالية من البرافينات لإنتاج زيوت سيارات عالية الجودة وذات دليل لزوجة مرتفع.

وعادة يتم فصل المواد الأروماتية والشمع من الخامات المراد تصنيع زيوت التزييت منها لأن هذه المواد تخفض من دليل اللزوجة.

مصادر الطاقة البديلة

مصادر للطاقة البديلة:

سننطرق هنا إلى مصدرين آخرين للطاقة هما التمثيل الضوئي في النباتات وما ينتج عنه من مواد يمكن استخدامها كمصادر للطاقة والهيدروجين باعتباره وقود المستقبل، أن لهذين المصدرين علاقة وثيقة بالشمس، فالتمثيل الضوئي في النباتات يقوم على امتصاص أشعة الشمس وتحويلها إلى روابط كيماوية تربط عناصر الكربون والاكسجين والهيدروجين معاً وتحولها إلى مواد كريوهيدراتية وتتشكل المواد الكربوهيدراتية بأشكال مختلفة وتستخدم كاغذية تعيش عليها الكائنات الحية من حيوان وإنسان، كما أن المواد الهيدروكربونية التي هي النفط والغاز وكذلك المواد الكربونية التي هي الفحم نجمت عن تحول المواد الكربوهيدراتية في أزمان سحيقة وتحت ظروف خاصة فقدت الأولى الأكسجين والهيدروجين.

وسيتضح فيما يلي أن بالإمكان استخدام أي مصدر من مصادر الطاقة لإنتاج الهدروجين بما في ذلك الطاقة الشمسية ، غير أن هناك بعض الطحالب المائية التي ينتج عن عملية التمثيل الضوئي فيها الهيدروجين مباشرة.

التمثيل الضوئي:

يمكن القول أنه لولا التمثيل الضوئي لما وجدت الحياة على الأرض بشكلها الحالي، إذ يؤدي التمثيل الضوئي وظيفتين أساسيتين هما: الحفاظ على التوازن في تركيب الغلاف الغازي المحيط بالأرض وبخاصة ذلك التوازن بين الأوكسجين وثاني أكسيد الكربون، وإنتاج الطعام للكائنات الحية، صغيرها وكبيرها وسواء أكانت على سطح الأرض أم في البحار.

يشكل ضوء الشمس مصدر الطاقة في عملية التمثيل الضوئي، فتقوم أوراق النباتات بامتصاص أشعة الشمس وثاني أوكسيد الكربون من الجو، وتستخدم طاقة الضوء الممتصة في تحليل قسم من الماء الموجود في الأوراق إلى مكوناته الأصلية، أي إلى الأكسجين والهيدروجين، بعد ذلك يتم تفاعل الهيدروجين مع ثاني اوكسيد الكربون لإنتاج الكربوهيدرات بينما ينطلق الأكسجين إلى الجو أن عملية التمثيل الضوئي معقدة جداً والمرجح أنها ليست مفهومة بشكل كامل إلى الأن.

لكن من أجل تبسيط العملية، توضع معادلة التمثيل الضوئي بالشكل التالى:

ثاني أوكسيد الكربون + ماء + طاقة ضوئية → كربوهيدرات + أوكسجين.

تستفيد النباتات من جزء قليل من طاقة أشعة الشمس في عملية التمثيل الضوئي، ونتيجة لهذا الواقع فإن كفاءة النباتات في تحويل طاقة الشمس إلى طاقة مفيدة منخفضة جداً فهي لا تتعدى 1 "في أفضل الأحوال، أما في التجارب المختبرية فإن هذه الكفاءة ترتفع لتصل إلى حوالى 6 ".

وتقوم النبانات بتحويل 2110 جول من الطاقة الشمسية الساقطة على الأرض، وهو ما يعادل حوالي واحد بالألف من الاشعاع الشمسي الساقط على الأرض إلا أن هذه النسبة الضئيلة جداً تعادل عشرة أضعاف ما استهلكه العالم من الطاقة في عام 1974.

وبإمكاننا الاستنتاج بأن كمية الطاقة الشمسية الساقطة على الأرض تعادل على الأقل عشرة آلاف مرة من مقدار استهلاك العالم من الطاقة.

تؤدي عملية التمثيل الضوئي إلى إنتاج الطعام لكل الأحياء على الأرض بشكل مباشر أو غير مباشر فهناك أحياء تتغذى على النباتات فقط وهناك أحياء أخرى تتغذى على الحيوانات. كما أن هناك مخلوقات كالإنسان تتغذى على النباتات والحيوانات. غير أن الحيوانات التي يتغذى عليها الإنسان والحيوانات

القصل الأول: كيمياء الطاقة

المفترسة تتغذى على النباتات مما يعني أن النباتات هي المصدر الأساسي لغذاء الأحياء.

إن إنتاج الطاقة هو موضع اهتمامنا وليس إنتاج الغذاء رغم أن الغذاء طاقة للأحياء، لكننا سنقصر اهتمامنا على موضوع الطاقة الناتجة عن عملية التمثيل الضوئي.

الشكل التالي يبين مخططاً هيكلياً عن إنتاج الطاقة بواسطة التمثيل الضوئي. فالشمس – كما ذكرنا – هي مصدر الطاقة في عملية التمثيل الضوئي. والنباتات الخضراء تقوم بعملية التمثيل الضوئي. ويستخدم جزء من النباتات في عملية الاستهلاك المباشر بواسطة الإنسان أو الحيوانات بينما يستخدم جزء آخر في عمليات صناعية. غير أن هناك قسماً من النباتات يحتوي على نسبة عالية من المواد الكربوهيدراتية مثل قصب السكر والبطاطا الحلوة والمنبهوت (Cassava) وهو نبات يستخرج من جذوره النشاء.

والمواد الكريوهيدراتية في هذه النباتات هي موضع اهتمامنا لأنه بالإمكان تحويلها بواسطة عمليات كيماوية إلى كحول يمكن استعماله كمصدر للطاقة لإنتاج الكهرباء أوفي وسائط النقل.

وأما بالنسبة لتلك النباتات التي يستهلكها الإنسان والحيوان فإن دورها لا ينتهي عند حد الاستهلاك إذ يتحول جزء من النباتات المستهلكة إلى بروتينات ودهون وتبقى فضلات بعد عملية الهضم تحوي مواد عضوية يمكن الاستفادة منها في إنتاج الميثان الذي يصلح كوقود كغيره من أنواع الوقود المعروفة.



إضافة إلى ما تقدم هناك النفايات والقمامة التي يطرحها الإنسان والتي تحتوى على مزيج من المواد العضوية وغير العضوية.

إن النفايات يمكن أن تستخدم كمصدر للطاقة أيضاً سواء كان ذلك بواسطة الحرق مباشرة أو بإحدى عمليات تحليل المواد العضوية وإنتاج الميثان.

1) محاصيل الطاقة:

المقصود بمحاصيل الطاقة هي تلك النباتات التي يمكن تحويل منتجاتها إلى وقود يستخدم كمصدر للطاقة، ومن بين النباتات المهمة في هذا المجال هناك قصب السكر والمنيهوت والذرة السكرية والبطاطا الحلوة والنباتات التي تنتج منها الزيوت، وهذا لا يعني أن النباتات الأخرى لا تصلح كمحاصيل للطاقة. غير أن إمكان الاستفادة منها أقل من التي ذكرناها.

وحين تتكلم عن معاصيل الطاقة فإننا لا نهمل حقيقة أن بالإمكان استعمال النباتات نفسها كوقود. لقد كانت الأخشاب وأغصان الأشجار مصدر الطاقة الأساسي للإنسان قبل اكتشاف الفحم والبترول. إلى الآن مازال هناك الكثيرون عن يعيشون في الأرياف يعتمدون على الأخشاب وأغصان الأشجار كمصادر للطاقة سواء تسخين الحياة أو الطبخ أو تدفئة البيوت، ولما كانت النباتات بأكملها هي نتاج عملية التمثيل الضوئي إضافة إلى بعض العناصر الكيماوية التي تحصل عليها النباتات من التربة، فإنه يمكننا القول أن عملية التمثيل الضوئي كانت مصدر الطاقة الأساسي للإنسان خلال عصور طويلة.

تعتبر البرازيل من الدول الرائدة في مجال إنتاج محاصيل الطاقة، ويعود تاريخ الإنتاج الكحول في البرازيل إلى فترة الحرب العالمية الأولى، ومنذ ذلك التاريخ جرت التجارب على إمكان استعمال الكحول كوقود للسيارات بعد مزجه بالبنزين، ففي عام 1930 صدر قرار في البرازيل جعل من مزج البنزين بالكحول أمراً إجبارياً، غير أن توفر البترول بأسعار رخيصة أدى بالكحول إلى التراجع إلى الصفوف الخلفية تماماً كما حصل مع مصادر الطاقة الأخرى (تباطؤ البحوث في الطاقة الشمسية، اضمحلال أهمية الطاقة الهوائية وتراجع دور الخشاب والأشجار كمصدر للطاقة). وعاد الاهتمام بإنتاج كحول الايثانول مرة أخرى بعد عام 1973 حين أخذت أسعار النفط بالارتفاع، وكان من نتيجة الاهتمام بإنتاج الكحول أن عاد استعماله كوقود لوسائط النقل بعد مزجه مع البنزين. ففي عام 1978 كان معدل نسبة الكحول في وقود السيارات في البرازيل يساوى 8.8٪.

إن ما يحدد أهمية أي من محاصيل الطاقة هي كمية الطاقة النهائية من المحصول. وحيث أننا نتكلم عن المحاصيل فإن العوامل المؤثرة في كمية الطاقة الناتجة هي كمية المحصول الناتج من وحدة المساحة المزروعة من الأرض وكمية المواد الكربوهيدراتية الموجودة في وحدة الوزن من المحصول ثم كمية الطاقة المطاوية لتحويل منتجات المحاصيل إلى كحول، إن العلاقة بين هذه المتغيرات معاً هي التي تقرر أفضلية هذا الحصول على غيره.

لكيمياء في حياتنا

في الجدول التالي تقدم قائمة ببعض معاصيل الطاقة وهي قصب السكر والمنيهوت والذرة السكرية (السرغوم). ويتضع من الجدول أن قصب السكر هو أفضل هذه المحاصيل إنتاجاً للطاقة تليه الذرة السكرية فالمنيهوت.

كذلك يتضح من الجدول أن إنتاج قصب السكر في وحدة المساحة يعادل أربعة أمثال إنتاج المنيهوت، غير أن الأخير يمتاز بإنتاج كمية أكبر من الكحول في وحدة الوزن.

المنيهوت	14.5	2523	13271	ı	13271	2753	8883	11636	1635
قصب السكر	54	3564	18747	17550	36297	4226	10814	21257 15040	21257
	طن/ هكتار	طن/ هكتار لتر/ هكتار	الكحول	الفضلات	المجموع	طور الزراعة	المجموع طور الزراعة طور الصناعة المجموع	المجموع	
	من المحصول	من المحصول من الكعول		ŧ		1	کلوري/ هڪتار/ سنة	Ę.	
المحصول	الإنتاج السنوي	الإنتاج السنوي الإنتاج السنوي الطاقة في المحصول مينا كالوري هكتار/ الطاقة الستهلكة في إنتاج الكحول ميفا	الطاقة في المحد	صول ميفا كالور	ي هڪتار/	الطاقة المستها	لڪة قي إنتاج ال	كحول ميغا	الميزان

15136 16550

الذرة السكرية

لكن لو نظرنا إلى تأثير العاملين معاً لوجدنا أن قصب السكر ينتج كمية من الكحول أكبر من المنيهوت وهناك ملاحظة جديرة بالتنويه في الجدول المنكور. إذ لو أننا أهملنا الطاقة الموجودة في فضلات قصب السكر والذرة السكرية ونظرنا إلى كمية الطاقة النهائية دون أخذ طاقة الفضلات بعين الاعتبار لوجدنا أن كمية الطاقة للمحاصيل الثلاثة هي على الترتيب 3707 و 1635 مينا كالوري. على ذلك فإن الاستفادة من طاقة الفضلات أمر بالغ الأهمية لرفع كمية الطاقة النهائية التي يمكن الحصول عليها من قصب السكر أو الذرة السكرية.

يتم إنتاج الكحول من السكر بواسطة عملية التخمير حيث يتحول سكر الجلوكوز إلى الايثانول وثاني أوكسيد الكريون كما في المعادلة التالية: $C_6H_{12}O_6 \longrightarrow 2C_2H_2 + 2Co_2$

ثان*ي* أوكسيد الكريون + ايثانول
$$\leftarrow$$
 سكر جلوكوز 92 غم 95 غم 655 كيلوكالورى 673 كيلوكالورى

يتضع من المعادلة السابقة أن تخمير الجلوكوز يؤدي إلى إنتاج كمية من الايثانول يعادل وزنها حوالي نصف وزن الجلوكوز الأصلي دون أن يؤدي ذلك إلى تخفيض كمية الطاقة بشكل ملموس، إن تخمير 180 غرام من الجلوكوز تحتوي على 673 كيلو كالوري من الطاقة يؤدي إلى إنتاج 92 غرام من الايثانول تحتوي على 600 كيلوكالوري. والكحول الناتج من عملية التخمير هذه يمكن استعماله مباشرة في مكائن الاحتراق الداخلي بالشكل نفسه الذي نستعمل به البنزين، إن استعمال الكحول في السيارات يقتضي إجراء بعض التعديلات البسيطة في جهاز مزج الوقود بالهواء (الكاربوريتر) بحيث يتم تبخير سائل الايثانول قبل دخوله إلى اسطوانات الحرق.

2) إنتاج الفازمن مخلفات العيوانات:

إن الاستفادة من مخلفات الحيوانات ليست بالأمر الجديد فلقد استعمل الإنسان ومازال مخلفات الحيوانات كأسمدة للتربة في الوقت الذي لم يكن باستطاعته صناعة الأسمدة الكيماوية وإلى ذلك فقد استعملت مخلفات الحيوانات أيضاً لإنتاج الطاقة وذلك بحرقها مباشرة، ومن بين الاستعمالات الأخرى دخول المخلفات في بعض عمليات البناء المحددة.

والآن حيث يعيش العالم هاجس استنزاف مصادر الطاقة الأحفورية مع ارتفاع أسعارها عما كانت عليه فقد عاد للإهتمام مرة أخرى بمخلفات الحيوانات باعتبارها مصدر طاقة، لقد كان أمراً مألوفاً في السنوات القليلة الماضية أن يتحمل صاحب مزرعة حيوانات أو السلطات البلدية في المدن المصاريف الطائلة للتخلص من المخلفات. غير أنه من المتوقع أن تتغير الصورة في المستقبل بحيث أن هذه المخلفات ستصبح مصدر توفير حينما يتم استخدامها الإنتاج غاز الميثان.

من ضمن المناصر التي تحويها مخلفات الحيوانات هناك الكربون والهيدروجين والنيتروجين الكربون والهيدروجين هما من المكونات الأساسية والرئيسية في معظم أنواع الوقود المتعارف عليه. أما النيتروجين فهو ما تحتاجه النباتات. على هذا فإن مخلفات الحيوانات تصلح كمصدر للطاقة وكسماد للنباتات في ذات الوقت. ان استعمال مخلفات الحيوانات كسماد فقط يعني هدر الطاقة المتوفرة فيها والتي يمكن الحصول عليها بسهولة.

إن الحصول على غاز الميثان من مخلفات الحيوانات ليس الأمر الشائع في المحاضر رغم أن هذه المسألة شهدت بعض الاهتمام في ثلاثينات وأربعينات القرن الحالي وإذا كان العالم الصناعي لم يبد اهتماماً واسعاً بإنتاج الميثان من مخلفات الحيوانات فإن هذا ليس بالضرورة هو واقع الدول الأخرى، فهناك الكثير من القرى الهندية التي ما زالت تنتج غاز الميثان من مخلفات الحيوانات

وتستعمله لأعمال تسخين المياه والطبخ. أما في الصين فقد حظي الأمر باهتمام واسع نتيجة للعدد الكبير من الحيوانات (المدجنة) ونتيجة للطابع الجماعي في الحياة الريفية الصينية. وتكمن أهمية النقطة الأخيرة في إن إنشاء جهاز لانتاج كمية من الميثان تكفي لعائلة يحتاج إلى مخلفات خمسة حيوانات، من هنا فإن جدوى إنشاء أجهزة إنتاج الميثان تعتمد إلى حد كبير على طبيعة العلاقات السائدة في القرى مثلاً ودرجة التعاون بين السكان لجمع المخلفات وتوزيع الغاز، إن مثل هذه المشكلات لن تواجه صاحب مزرعة يمتلك آلاف الرؤوس من الأبقار وغيرها.

إذ سنتوفر لديه كميات كبيرة من المخلفات وسيستطيع بالتأكيد بيع القسم الأكبر من الغاز الناتج.

يتم إنتاج غاز الميثان من مخلفات الحيوانات بواسطة طريقة تدعى "الهضم اللاهوائي Anaerobic Digestion) إذ توضع مخلفات الحيوانات في وعاء يدعى الهاضم ولا يسمح للأوكسجين بالدخول إلى حيث توجد المخلفات، فتقوم البكتريا بتحليل المخلفات في جو خال من الأوكسجين ويكون الناتج غاز الميثان وأوكسيد الكربون، ثم يجمع الغاز الناتج من عملية تحلل المخلفات في خزان، ومن ثم يستعمل في الأغراض المطلوبة.

يبلغ حجم الغاز المنتج من المخلفات ما يعادل 5، 1- 5، 2 من حجم الهاضم نفسه، فلو افترضنا أن حجم الهاضم يبلغ ألف لتير فإن حجم الغاز الناتج يبلغ حوالي ألف وخمسمائة إلى ألفين وخمسمائة ليتر من الغاز، وتختلف نسبة المثيان في الغاز الناتج اعتماداً على نوع المخلفات المستعملة غير أن النسبة تتراوح بشكل عام ما بين 60 - 70٪.

وتحتوي المخلفات التي تبقى بعد إنتاج الغاز على النيتروجين، وهو الذي تحتاجه النباتات لذلك فإن مخلفات عملية المضم اللاهوائي تستعمل أسمدة للنباتات في المزارع، وبهذا الشكل يمكن الاستعادة من مخلفات الحيوانات باعتبارها مصدر طاقة ومصدر أسمدة في ذات الوقت.

تعتبر الأبقار من أفضل الحيوانات في مجال إنتاج الغاز من المخلفات إذ أن مخلفات البقرة الواحدة في اليوم الواحد تنتج ما يساوي 1200 ليتر من الغاز، أما بالنسبة للدجاجة الواحدة 9 ليترات فقط وفي الجدول التالي قائمة بإنتاج الغاز من مخلفات هذه الحيوانات.

جدول إنتاج الغاز من مخلفات الحيوانات

الإنتاج باللتيرات من مخلفات الحيوان ليوم واحد

القيمة الحرارية في ليتر من	نسبة الميثان في الغاز	حجم الغاز الناتج	الحيوان
الغاز/ كيلو جول			
22	7.59	1200	بقرة حلوب
25	%68	9	دجاجة

إن من بين الصعوبات الفنية التي يفرضها غاز الميثان مسألة الخزن، إذ أن حزن الميثان مسألة تختلف عند خزن الغازات العضوية الأخرى كالبروبين والبيوتين، فمن أجل تخفيض حجم الميثان بصورة ملموسة يجب ضغطه إلى ما يعادل 200 ضغط جوي، وإذا ما أريد الاحتفاظ به بشكل سائل فلابد من تبريده، أن اللجوء إلى واحدة من الطرق السابقة لخزن الميثان يعني استعمال الضاغطات أو أجهزة التبريد التي تحتاج إلى طاقة كي تعمل، ويؤدي هذا بالطبع إلى تقليل الفائدة الكلية من إنتاج الميثان. كما أن اللجوء إلى خزن الغاز دون ضغط أو تبريد يعني ضرورة بناء خزانات كبيرة الحجم وهو ما يستدعي استثمارات أولية عالية لذلك فإن من الضروري استهلاك أكبر كمية من غاز الميثان الناتج حال خروجها من الهاضم مع الاحتفاظ بخزان مناسب لتلبية أية زيارة طارئة في الطلب على الطاقة.

3) الطاقة من القمامة والنفايات:

تعرف القمامة باسم "الخام المدني" باعتبار أن مشكلة القمامة ظهرت مع توسع المدن وظهور الصناعات، وكان بالإمكان التخلص من كميات القمامة القليلة التي كانت تنتجها القرى في الأرياف وذلك بقذفها في العراء، واستعمالها كأسمدة للأرض، لكن الآن تتجمع كميات كبيرة من القمامة في الدول الصناعية وبخاصة تلك التي تتمتع بمعدلات استهلاك عالية يرافقه تبذير في طريقة استعمال المواد المختلفة، سواء كان ذلك في الصناعات أو في الاستهلاك البشري. ففي بلد مثل بريطانيا يبلغ وزن القمامة المتجمعة سنوياً حوالي 20 مليون طن، أما في الولايات المتحدة الأمريكية فإن الرقم يرتفع ليصل إلى حوالي 200 مليون طن سنوياً علماً بأن عدد سكان الولايات المتحدة الأمريكية لا يزيد عن خمسة أضعاف عدد سكان بريطانيا.

وتقول بعض التقديرات إن كمية الطاقة التي يمكن الحصول عليها من عشرين مليون الطن قمامة في بريطانيا تعادل طاقة حوالي سنة ملايين طن من الفحم، وتشكل كمية الطاقة هذه حوالي 5٪ من استهلاك معطات توليد الطاقة الكهربائية في بريطانيا.

أما بالنسبة للولايات المتحدة الأمريكية فإن التقديرات المتوفرة تقول: أنه بالإمكان إنتاج 10٪ من متطلبات محطات توليد الطاقة الكهربائية من الوقود فيما لو استعملت كمية القمامة المتجمعة في ذلك البلد لأغراض إنتاج الطاقة.

وية الواقع هناك بعض المدن التي بدأت في استغلال القمامة لتوفير جزء من متطاباتها من الطاقة. ففي مدينة فرانكفورت في ألمانيا الغربية يجري إنتاج حوالي 7٪ من استهلاك المدينة من الكهرباء بواسطة حرق أكوام القمامة ونقل الطاقة الناتجة إلى محطات توليد الكهرباء. وهناك طرق عديدة للحصول على الطاقة من القمامة والنفايات منها.

I) طريقة الحرق المباشر:

وتعتمد هذه الطريقة على بناء محارق خاصة لحرق القمامة والنفايات واستخدام الحرارة الناتجة في تسخين المياه أو إنتاج البخار الذي يمكن استعماله بعد ذلك في تشغيل التوربينات وتوليد الطاقة الكهربائية.

إن هذه الطريقة رغم بساطتها إلا أنها ليست الطريقة الفضلى ولا المثلى للاستفادة من أكوام القمامة، إن حرق كميات القمامة الكبيرة يحتاج إلى محارق كبيرة الحجم تكون في العادة مكافة من الناحية الاقتصادية، كما أن ضمان حرق كمية النفايات كلها يحتاج إلى تقليب القمامة داخل المحارق بشكل مستمر، وهناك أيضاً مسألة كفاءة المحارق التي تكون في العادة منخفضة لأن قسماً من الحرارة يتسرب إلى الخارج عبر الدخان المنبعث من المداخن، وإضافة إلى ذلك فإن الدخان المنبعث من المداخن يؤدى إلى تلويث الأحواء المحيطة.

إن استعمال طريقة الحرق المباشر يضع قيوداً على استعمال الطاقة المتولدة فالطاقة الحرارية الناتجة عن عملية الحرق لا يمكن نقلها من مكان إلى آخر بل يجب استعمالها في المحطة نفسها وذلك بتسخين المياه أو إنتاج البخار لتشغيل التوربينات، لذا فمن أجل التغلب على هذه التغييرات يجري التفكير باللجوء إلى المعليات الكيمياوية لاستخراج بعض أنواع الوقود من النفايات. إن الوقود الناتج عن مثل هذه العمليات الكيمياوية يمكن خزنه أو نقله واستعماله حسب الحاجة.

II) طريقة الهدرجة:

هذه أحدى الطرق الكيمياوية الستعملة في استخراج زيوت الوقود من القمامة، والهدرجة هي عملية اخترال كيماوي القصد منها استخراج الأوكسجين من المخلفات العضوية وبخاصة السيلولوز الذي يشكل أحد العناصر الرئيسية في هذه المخلفات. يتركب السيلولوز من الأوكسجين والهدروجين والكربون وحين يتم التخلص من الأوكسجين يتبقى عنصرا الكربون والهدروجين وهما أساسيان في الوقود.

يتمثل الجانب العملي في عملية المدرجة في وضع المخلفات العضوية وأحد العوامل المساعدة مثل كربونات الصوديوم في مفاعل، ويجري بعد ذلك بإدخال بخار الماء وأول أوكسيد الكربون إلى المفاعل تحت ضغط يعادل 100- 250 ضغط جوي ودرجة حرارة تتراوح ما بين 240 – 380 درجة مئوية، تستمر هذه

لكيمياء في حياتنا

العملية حوالي سناعة واحدة ينتج عنها تحويل الهيدروجين والكربون إلى زيوت نفطية.

وينتج عن عملية الهدرجة هذه إنتاج برميلين من زيوت المحروقات لكل طن واحد من المخلفات والنفايات لكن حيث إن عملية الهدرجة نفسها تحتاج إلى حرارة وأول أوكسيد الكربون من أجل إتمام التفاعل فإن الناتج النهائي لهذه العملية يعادل حوالي 1.25 برميل زيت لكل طن من القمامة. والزيوت الناتجة من عملية الهدرجة هي من نوع الزيوت البرافينية الثقيلة التي تحوي بعض الأوكسجين والنيتروجين وقليلاً جداً من الكبريت. وتبلغ الطاقة الحرارية للرطل الواحد من هذه الزيوت حوالي 15 ألف وحدة حرارية بريطانية.

III) التحلل الحراري:

هذه الطريقة ليست سبوى "طبخ" النفايات في جو خال من الأوكسجين حيث يتم في البداية تجفيف النفايات للتخلص من الماء الموجود فيها ومن ثم تقطع إلى قطع صفيرة، ويكون قد تم فصل المواد العضوية من غير العضوية. بعد ذلك تدخل النفايات العضوية إلى وعاء مقفل ولا يسمح للهواء بالدخول إلى داخله. وتُسخَّن النفايات إلى درجة حرارة تعادل حوالي 500 درجة مثوية حيث تحلل المواد العضوية، وينتج من هذه العملية برميل زيت واحد لكل طن واحد من النفايات، وإلى جانب ذلك ينتج حوالي 160 رطلاً من الفحم وبعض الغازات الأخرى ذات القيمة الحرارية المنخفضة ويستعمل الفحم والغاز كوقود لتوليد الحرارة المطلوبة للتفاعل.

لا يجري في هذه العملية التخلص من الأكسجين الموجود في السيلولوز ولذا فإن الزيت الناتج يحتوي على نسبة عالية من الأوكسجين تصل إلى حوالي الثلث، أما النيتروجين والكبريت فإنهما موجودان بنسبة قليلة، ويسبب نسبة الأوكسجين العالية في الزيت الناتج فإن القيمة الحرارية لهذا الزيت تكون منخفضة وتبلغ حوالي 10500 وحدة حرارة بريطانية للرطل الواحد.

الفصل الأول: كيمياه الطاقة

إن من مزايا عملية التحلل الحراري إنها لا تؤدي إلى أية آثار تلويثية وبذلك فإنها أكثر قبولاً من طريقة الحرق المباشر. كذلك تكون الزيوت والغازات الناتجة أكثر ملاءمة للخزن والنقل والاستعمال عند الحاحة.

إن استخدام القمامة كمصدر للطاقة لن يؤدي إلى تلبية بعض متطلبات الإنسان من الطاقة فقط بل ستقدم أيضاً حلاً لمشكلة تراكم القمامة التي تشكل عبئاً مالياً على كاهل السلطات البلدية في المدن كما تمثل مساحات واسعة من الأراضي يمكن استغلالها في الزراعة أو لأغراض التوسع المدني المختلفة.

الهيدروجين:

يحظى الهيدروجين باهتمام واسع كوقود مستقبلي وكوريث لأنواع الوقود المعروفة في عصرنا خاصة البترول والفاز، إن للاهتمام بالهيدروجين كوقود مستقبلي ما يبرره، فلو افترضنا أن مصادر البترول والفاز قد انتهت تماماً ولم يتبق منها شيء فما هو الوقود الذي يمكن أن يحل محلها لتسيير كافة أنواع وسائط النقل البرية والبحرية والجوية؟، ثم ما هو الوقود الذي سيحل محل الفاز المستعمل في تدفئة البيوت وفي المطابخ؟! إذ نظرنا حولنا في محاولة للإجابة على هذه الأسئلة فإننا لن نجد أفضل من الهيدروجين.

إن للهيدروجين كوقود مزايا عديدة بالمقارنة بمزايا أنواع الوقود المتوفرة ومصادر الطاقة البديلة، فالهيدروجين مثلاً يحتوي على أكبر كمية من الطاقة في وحدة الزمن مقارنة بالمحروقات الأخرى فالقيمة الحرارية في كيلو غرام واحد من البنزين تبلغ 47200 كيلو جول، بينما في الديزل تبلغ 45800 كيلو جول أما كيلو غرام واحد من الهيدروجين فإنه يحتوي على 142000 كيلو جول أي ما يعادل أكثر من ثلاثة أمثال القيمة الحرارية لأي من البنزين أو الديزل. غير أن الوضع يختلف حيث تتحدث عن القيمة الحرارية في الأحجام، فكمية الحرارة في المناسفة في المناس

حجم معين من الهيدروجين تعادل أقل من ثلث كمية الحرارة في ذات الحجم من النزين أو الديزل.

من بين مزايا أنواع الوقود المستعملة حالياً أنه يمكن نقلها بوسائل مختلفة سواء في صهاريج أو خطوط أنابيب مما يسهل إيصالها إلى المستهلكين ويجعل منها مادة مرغوبة للاستهلاك.

والهيدروجين أيضاً يمكن نقله سواء بشكل سائل أو غاز وسواء كان ذلك في صهاريج أو في خطوط أنابيب مما يجعله وقوداً مقبولاً ويجعل التعامل معه أمراً مرباً.

إن خطوط الأنابيب التي تقوم حالياً بنقل الغاز يمكن استخدامها لنقل الهدروجين دون أية مشكلات تذكر. ونتيجة لانخفاض كثافة الهدروجين وانخفاض لزوجته فإن بالإمكان نقل أحجام كبيرة من الهيدروجين أكبر مما يمكن نقله حالياً من الغاز مما يعوض في النهاية عن انخفاض القيمة الحرارية في وحدة الحجم من الهيدروجين مقارنة بالقيمة الحرارية لنفس وحدة الحجم من الغاز. إن هذا يعني أن ضخ كمية من الطاقة بشكل هيدروجين لن يكلفنا من الضاغطات وما تستهلكه من طاقة أكثر مما يكلفنا الأمر مع الغاز.

يتميز الوقود المستعمل حالياً بأنه سهل الخزن. إذ أن كل ما يتطلبه الأمر هو بناء خزانات محكمة وضخ الوقود فيها والاحتفاظ به لأية فترة زمانية نرغب بها. إضافة إلى ذلك فإن خزن الوقود ولو لفترات طويلة لا يوثر على خصائصه ولا يغير فيها شيئاً وهكذا الحال أيضاً مع الهيدروجين فإن بالإمكان خزنه في صهاريج أو خزانات لفترات طويلة واستعماله عند الحاجة وبالمقادير المطلوبة دون أن يؤثر ذلك على خصائصه. إن خاصة الخزن للوقود أو لمصدر الطاقة أمر جد مهم إذ أنه يمنحنا القدرة على استعمال هذا المصدر بالشكل الذي نرغب بحيث إننا نطوع مصدر الطاقة هذا لرغباتنا بدل أن نضطر للتأقلم مع التقييدات التي يفرضها مصدر طاقة لا يمكن خزنه.

إن الخاصيتين السابقتين تضعان الهيدروجين في موقع المنافس لأنواع الوقود المستعملة حالياً وتمنعه في ذات الوقت مزايا بالنسبة لمصادر الطاقة البديلة كالشمس والهواء وغيرهما، فالطاقة الشمسية لا يمكن نقلها من مكان إلى آخر بل إنها تسقط بشكل موجات كهرومغناطيسية وعلينا أن نذهب إلى حيث تسقط الأشعة للاستفادة منها. وكذلك الحال مع طاقة الهواء أو الرياح فإن استغلالها يفرض علينا أن نذهب إلى حيث تتوفر ولا يمكننا نقلها من مكان إلى آخر إلا إذا قمنا بتحويلها إلى شكل آخر من الطاقة كالكهرباء التي قد نستخدمها لإنتاج فمنا بتحويلها إلى شكل آخر من الطاقة كالكهرباء التي قد نستخدمها لإنتاج طاقة حرارية لتسخين المياة الخزن فإن بالإمكان خزن الطاقة الشمسية بشكل طاقة حرارية لتسخين المياة و تسخين الصغور، غير أن خزن كميات كبيرة من الطاقة بهذا الشكل يحتاج إلى خزانات جد كبيرة من الماء أو الصغور وإلى ذلك الطاقة بهذا الشكل يحتاج إلى خزانات جد كبيرة من الماء أو الصغور وإلى ذلك

إن خاصية الهيدروجين في كونه قابلاً للنقل والخزن يجعله وقوداً مرناً بمعنى أنه مادام هناك مخزون كاف فإن بالإمكان استخدام الكميات المطلوبة وبالشكل المطلوب.

إن هذا يمنح الهيدروجين صفة التوفر بشكل دائم بعكس ما تتميز به بعض مصادر الطاقة البديلة "كالطاقة الشمسية وطاقة الرياح وطاقة المد والجزر". فالمعروف أن هذه المصادر من الطاقة البديلة لا تتوفر بشكل دائم بل إنها تتوفر أحياناً وتختفي أحياناً أخرى، فالشمس تتوفر أثناء النهار إذا كان الجو صحواً، وطاقة الرياح تتوفر إن كان هناك رياح ذات سرعات معقولة، لكن ورغم التوفر الجزئي لمصادر الطاقة هذه فإنها أثناء توفرها لا تمتلك نفس المعدلات من الطاقة بل إنها تتغير زمانياً. فكمية الطاقة الشمسية المتوفرة أشاء الظهيرة أعلى منها في الصباح أو عند الغروب.

وعند الحديث عن طاقة الرياح فإن الطاقة المتوفرة تتاسب مع مكعب السرعة. التي تتغير بشكل مستمر، وهذه الخصائص تجعل من الهدروجين وسيطاً وحيداً لتحويل هذه المصادر من الطاقة إلى مصدر جديد يمتاز بإمكان النقل والخزن وبالتالى تعدد الاستعمالات وإمكان تحقيقها في أي وقت نشاء.

إن أنواع الوقود المتوفرة حالياً، بعرغم مزاياها التي ذكرنا، تتميز بخاصيتين سلبيتين الأولى أن مصادر الوقود ليست دائمة ولا متجددة بل هي موجودة بكميات محدودة لن تلبث أن تنتهي تماماً أو يصبح استغلالها أمراً غاية في الصعوبة الفنية وغالي التكاليف، إن هذه الخاصة بحد ذاتها كافية لأن تجعلنا نبحث عن بديل لمواجهة ما يمكن أن ينشأ مستقبلاً في حال نضوب مصادر الوقود، أما الخاصية الثانية فهي أن عملية حرق الوقود تؤدي إلى إنتاج بعض المواد السامة وذات الآثار التلويشية، فاحتراق الوقود يـؤدي إلى إنتاج أول أوكسيد الكربون وثاني أوكسيد الكربون وثاني أوكسيد الكربون والمعروف أن هذه الغازات سامة أو ضارة وأن ارتفاع نسبتها في الجوذو نتائج

لكن حين نتكام عن الهيدروجين فإننا نتكام عن مصدر دائم ومتجدد وصحيح أن الهيدروجين لا يوجد بشكل خالص في الطبيعة إلا بكميات ضئيلة، لكنه موجود بكثرة وأكثر من أي عنصر آخر لكن بشكل مركبات، أي أن الهيدروجين يوجد متحداً مع عناصر آخري، وأهم المركبات التي يوجد فيها الهيدورجين هو الماء. فكل جزيء من الماء يحتوي على ذرتين من الهيدروجين وذرة من الأوكسيجين، ولسنا في حاجة إلى الإشارة إلى الكميات الضخمة من مياه البحار والمحيطات وبالتالي إلى الكميات الضخمة من الهيدروجين الموجودة في المجار والمحيطات وبالتالي إلى الكميات الضخمة من الهيدروجين الموجودة في المبياء من أجل الحصول على الهيدورجين لابد من استخلاصه في الهيداية من مصادره وتحديداً من الماء. ولكن عملية الاستخلاص هذه تحتاج إلى مصدر أولي للطاقة سواء كانت طاقة حرارية أو كهريائية أو ضوئية من هنا نصل إلى النتيجة بأن الهيدرجين ليس مصدراً أولياً للطاقة وإنما هو وسيط فقط نم من قيمته

الحرارية. وحين يحترق الهيدروجين فإنه يتحد مع الأوكسجين ويكون الناتج بخار ماء ليس إلا.

بذلك فإن الهدروجين الذي يستخلص من الماء يحترق ويعطي ما يحتويه من طاقة ليتحول بعد ذلك إلى ماء، أي أنه يعود إلى حالته الأولى. بهذا فإن حرق الهيدروجين لا يؤدي إلى إفنائه بل إلى الاحتفاظ به بصورته الأصلية، ونتيجة لعملية الاحتراق هذه الذي ينتج عنها الماء فإن الآثار التلويثية للهيدروجين تكون في العادة معدومة. إن هذه الخصائص تعطي الهيدروجين فضلاً على غيره من أنواع الوقود.

ويمتاز لهب الهيدروجين بكونه سريع الانتشار وذا درجة حرارة عالية ، وبالنسبة للخاصية الأولى. فإن هذا يعني أن لهب الهيدروجين ينتقل بسرعة كبيرة مما يقلل من أخطار الحرائق، كذلك ينتشر الهيدروجين في الجو بسرعة كبيرة مما يقلل من نسبة تركيزه فيما لو انفجر خزان من الهيدروجين مما يقلل أيضاً إمكان نشوب الحرائق، أما ارتفاع درجة حرارة لهب الهيدروجين فإن هذا يمنحه إمكان الاستعمال في العمليات الصناعية التي تتطلب درجات حرارة عالية بما فيها عمليات اللعام.

والهيدروجين مثل الغاز الطبيعي لا رائحة له، ولذلك فإنه في حالة انتشار استعماله فمن الضروري إضافة بعض الروائح إليه حتى يصبح بالإمكان معرفة ما إذا كان هناك أي تسرب من خزان الهيدروجين مثلاً، كذلك فإن لهب الهيدروجين النقي لا لون له ولابد في الحالة هذه من إضافة بعض المواد التي تعطي لهب الهيدروجين لوناً حتى يمكن معرفة أنه يشتعل، إن هذه الأمور ليست إلا إجراءات للسلامة ولجعل استعمال الهيدروجين أمراً مأموناً الهيدروجين إذن وقود جد ملائم لاحتياجاتنا. لكنه كما ذكرنا ليس مصدراً أولياً للطاقة بل هو وسيط، حيث إن إنتاجه يتطلب توفر مصادر أولية، والآن كيف يمكن إنتاج الهيدروجين؟١

طرق إنتاج الهيدروجين:

1) التحليل الكهربائي:

تعتمد هذه الطريقة على إمرار تيار كهربائي في الماء فيتحلل الماء إلى مكوناته الأصلية الأوكسجين والهيدروجين، تصل كفاءة هذه الطريقة إلى 80%، لكن حين نأخذ في الاعتبار كفاءة تحويل الطاقة الأولية إلى كهرباء ثم إلى هيدروجين فإن الكفاءة العامة، أي كفاءة التحويل من مصدر الطاقة الأولية حتى إنتاج الهيدروجين لا تزيد عن 30%.

إن تكلفة إنتاج الهيدروجين بواسطة التحليل الكهربائي أعلى من تكلفة إنتاجه من الغاز الطبيعي، ومن أجل التغلب على هذه العقبة الاقتصادية فقد طرحت اقتراحات بأن يتم إنتاج الهيدروجين من الطاقة الكهربائية الزائدة في معطات توليد الطاقة الأولية، والمقصود بالطاقة الزائدة الفارق بين الطاقة المنتجة في معطة توليد الكهرباء في لحظة وبين الاستهلاك. إذ بدل أن يضيع هذا الفارق سدى فإن بالإمكان استخدامه لإنتاج الهيدروجين الذي يستعمل من ثم في العديد من المحالات الملائمة.

سبق أن قلنا إن الهيدروجين طاقة وسيطة ولذلك فلابد من توفر مصدر طاقة أولية حتى يمكن إنتاجه. لذا فإن التفكير بإنتاج الهيدروجين من خلال توليد الطاقة الكهربائية بواسطة استعمال مصادر الطاقة الحالية من فحم وبترول وغاز ليست بالطريقة المثلي.

إضافة إلى محدودية المصادر الحالية للطاقة ومن أجل التغلب على هذه العقبة فإن الجهود نتيجة في إنتاج الهيدروجين بالاعتماد على مصادر الطاقة الطبيعية المتجددة كمصادر أولية. ومن بين المصادر المؤهلة لأن تستخدم لتوليد الكهرباء، ومن ثم إنتاج الهيدروجين نشير إلى الطاقة الشمسية وطاقة الرياح والطاقة الحرارية في البحار والمحيطات، أن هذه المصادر تتمتع بخصائص تجعلها ملائمة لإنتاج الهيدروجين فالشمس والهواء كمصادر للطاقة تتميز بكونها لا

تتوفر بمقادير ثابتة طول الوقت بل تتغير باستمرار ولابد من اللجوء إلى خزنها إن أردنا الاستفادة منها في الأوقات التي لا تتوفر فيها. أما بالنسبة للطاقة الحرارية في البحار والمحيطات فإنها تتوفر في مناطق تبعد عشرات أو مئات الأميال عن مراكز الاستهلاك ولذلك فإن تحويلها إلى هيدروجين يبدو حلاً معقولاً ومقبولاً.

2) التحلل الحرارى:

المقصود بالتحلل الحراري هو تحويل الماء إلى بخار ومن ثم رفع درجة حرارته إلى 2500 درجة مئوية حيث يتحلل الماء إلى الأوكسجين والهيدروجين. إن هذه الطريقة رغم كونها تحويلاً مباشراً للطاقة الحرارية إلى هيدروجين إلا أنها ليست مدرجة على جدول أعمال أي شركة صناعية أو مركز أبحاث، ومن بين الصعوبات التي تواجه هذه الطريقة مشكلة صناعة الأجهزة التي تتعمل درجات الحرارة العالية المطلوبة. وكذلك هناك مشكلة ضمل الأوكسجين عن الميدروجين بعد التحل، وحتى لو ثم التغلب على هذه الصعوبات فستبقى هناك معوبات الوصول إلى درجة الحرارة العالية المطلوبة اعتماداً على المصادر الطبيعية أو حتى على المفاعلات النووية. ففي المفاعلات النووية لا ترتفع درجة حرارة الماء أو الهواء المستعمل لنقل حرارة التفاعل النووي إلى أكثر من 800 درجة مئوية. أما اللهواء إلى الطاقة الشمسية من أجل الوصول إلى درجة حرارة تساوي 2500 درجة مئوية فهو ليس بالأمر الممكن ضمن المعطيات الحالية.

3) العمليات الكيميا - حرارية:

تتبع هذه الطريقة للتغلب على درجات الحرارة العالية المطلوبة في عملية التحلل الحراري. وتقوم هذه الطريقة على إنتاج الهيدروجين وبواسطة تفاعل الماء مع بعض المركبات الكيمياوية وبعد سلسلة من هذه التفاعلات يتحول الماء إلى أوكسجين وهيدروجين وتعود المركبات الكيمياوية إلى حالتها الأصلية، وهناك العديد من المركبات الكيمياوية التي يمكن استخدامها في سلسلة التفاعلات

الكيمياء في حياتنا

لإنتاج الهيدروجين. غير أن إحدى العقبات أمام هذه العملية هي درجة الحرارة العالية نسبياً المطلوبة والتي تصل إلى حوالي 800 درجة مئوية. إن الوصول إلى درجة الحرارة العالية هذه ليس بالأمر السهل فكما ذكرنا سابقاً فإن النواقل الحرارية في المفاعلات النووية لا ترتفع درجة حرارتها إلى أكثر من 800 درجة مئوية في الوقت الذي إذا أردنا إجراء تفاعل على درجة حرارة تساوي 800 درجة مئوية فإن مصدر الحرارة الذي سيقوم بتزويدها على هذه الدرجة لابد أن يكون درجة حرارة أعلى.

أدت البحوث التي أجريت في مجال العمليات الكيمياحرارية إلى الوصول إلى بعض المركبات التي تحتاج لدرجة حرارة تساوي 650 درجة مئوية لإجراء التفاعلات المطلوبة وتقوم هذه الطريقة على مفاعلة كلوريد الحديدوز (FeCO₂) مع بخار الماء. ينتج من هذا التفاعل أوكسيد الحديديك (Fe₂O₄) وحامض الهدروكلوريك والهدروجين. ولكن رغم إنتاج الهدروجين في هذا التفاعل إلا أن سلسلة التفاعلات لم تنته ولابد من استخلاص كلوريد الحديد مرة أخرى. ولذلك لابد من إكمال سلسلة التفاعلات المي المسلة التفاعلات الحياد الحلقة الثانية في سلسلة التفاعلات هي إضافة الكلور إلى مسلسلة التفاعلات الحديد (FeO₃) وحامض الهدروكلوريك ينتج منه كلوريد الحديديك أوكسيد الحديد الناتج في الحلقة الثانية يختلف عن كلوريد الحديدوز الذي دخل في بداية الحلقة الأولى في أنه يحتوي على يختلف عن كلور بدل ذرت والحلقة الثائلة في التفاعل تقوم على تحليل كلوريد الحديدك (FeCl₂) وحلور، وبذلك يكون الخديدك (FeCl₂) وحلور الحديدوز بصورته الأولى (FeCl₂) وكلور، وبذلك يكون النتاج النهائي لسلسلة التفاعلات هو تحويل الماء إلى هيدروجين وأوكس جين وإعادة الثانية النهائي لسلسلة التفاعلات هو تحويل الماء إلى هيدروجين وأوكس جين وإعادة استخلاص كلوريد الحديدوز بصورته الأولى (FeCl₂).

4) التركيب الضوئي:

في عملية التركيب الضوئي تقوم أوراق النباتات بامتصاص الفوتونات في الضوء وطاقة هذه الفوتونات تحلل الماء إلى أوكسجين وهيدروجين. بعد ذلك

يحصل تفاعل بين ثاني أوكسيد الكربون والهدروجين لإنتاج المواد الكربوهيدراتية وإطلاق الأوكسجين إلى الجو. إن عملية التفاعل هذه معروفة جيداً، وهي التي تؤدي إلى خلق حالة من التوازن في مكونات الغلاف الجوي، ومن الواضح أن عملية التركيب الضوئي هذا لا تؤدي إلى إنتاج الهيدروجين. لكن هناك عمليات تركيب ضوئي أخرى تؤدي إلى إنتاج الهيدروجين إذ أن بعض الطحالب التي تنمو في المياه تقوم أيضاً بامتصاص الضوء وبعد سلسلة من التفاعلات تقوم بإطلاق الهيدروجين.

ها نحن إذا أمام طريقة لإنتاج الهدروجين دون اللجوء إلى الأساليب المعقدة ودرجات الحرارة العالية. إذ لا يحتاج الأمر إلا إلى زرع مساحات واسعة من الطحالب وتجميع الهيدروجين إلا أن هذه الطريقة لها مشكلاتها الخاصة التي تختلف عن المشكلات السابقة هفي البداية تبلغ كفاءة هذه الطريقة حوالي 1 - 2 فقط في الأجواء الطبيعية رغم أنه في بعض التجارب المغبرية وصلت الكفاءة ألى حوالي 9٪ أما المشكلة الثانية فتنبع من انخفاض الكفاءة الأمر الذي يعني أن إنتاج كميات كبيرة من الهيدروجين سيتطلب مساحات واسعة جداً من الطحالب. لكن برغم هذه المشكلات فإن هذه الطريقة تمنح الكثير من الفوائد الإيجابية إذ أنها تعتمد على الطاقة الشمسية كمصدر للطاقة ولا تبدو هناك أية آثار تلويثية ، إن هذه الطريقة في إنتاج الهيدروجين ستصبح أكثر ملاءمة وقبولاً فيها لو تمكنت الأبحاث العلمية الجارية في هذا المجال من رفع كفاءته العملية لا ستصبح عندها في وضع ينافس تطبيقات الطاقة الشمسية الأخرى وبخاصة تطبيقات إنتاج الطاقة الشمسية التي لا تزيد

5) العمليات الفوتوكيمياوية:

تقوم هذه العملية على إنتاج مصدر من الفوتونات فوق البنفسجية حيث يقوم الماء بامتصاصها ويتحلل إلى أوكسيد وهيدروجين. إن الصعوبة التي تواجه هذه

الكيمياء في حياتنا

الطريقة هي إنتاج مصدر الفوتونات. وقد تم طرح فكرة استخدام المفاعلات النووية التي تعمل على آسس الاندماج النووي لإنتاج مصدر الفوتونات. غير أن هذه العملية ما زالت بعيدة عن التنفيذ بسبب عدم وجود مثل هذه المفاعلات النووية. وهناك مشكلة أخرى في هذه العملية وهي ضرورة القيام بفصل الهيدروجين عن الأوكسجين للاستفادة من كليهما على انفراد.

استعمالاتً الهيدروجين:

الهدروجين وقدود ملائم للحلول محل أنواع الوقود المتوفرة حالياً، وبالإمكان احلاله محلها في كافة المجالات، وبالإضافة إلى هذا فإن الهدروجين يدخل في العديد من العمليات الصناعية حيث يشكل جزءاً من المنتجات النهائية في العديد من الصناعات الكيمياوية وغيرها. فمن ضمن مجالات استخدام الهدروجين نشير إلى التالي.

1) الاستعمالات الحرارية في البيوت:

يمكن استخدام الهيدروجين بدل الغاز المستعمل في المطابخ وإن شبكات توزيع الغاز المتوفرة حالياً في بعض الدول تصلح لنقل الهيدروجين بدل الغاز، "كذلك يمكن تعبثة الهيدروجين في اسطوانات الغاز الحالية وبيعه للمستهلكين بنفس الأسلوب". يمكن استعمال الهيدروجين أيضاً كوقود لتسخين المياه أو لندفئة المنازل، وفي هذا المجال يتفوق الهيدروجين بفائدة جد مهمة على غيرها من الوقود فالهيدروجين حين يحترق ينتج بخار الماء ولا ينتج أية غازات سامة تلوث البيئة، وعليه فإن بالإمكان حرق الهيدروجين في مواقد مغلقة دون الحاجة إلى مداخن مما يؤدي إلى تسرب كميات كبيرة من الحرارة مع الغاز المنبعث وخلال عمليات انتقال الحرارة المختلفة، وتصل هذه النسبة في بعض المواقد إلى حوالي عمليات التهدروجين سيؤدي إلى الاستفادة من مجمل الطاقة الحرارية الكامنة فيه وسيرفع من كفاءة عملية الاحتراق.

2) وسائط النقل:

الهيدروجين هو وريث أنواع المحروقات المختلفة المستعملة في وسائط النقل المتنوعة. فهو بحكم قابليته للنقل والخزن وتوليد درجات الحرارة العالية يعتبر الوقود المستقبلي لوسائط النقل، واستعمال الهيدروجين لتسيير السيارات مثلاً لا يتطلب سوى تعديل نظام مزج الوقود مع الهواء (الكاربوريتر).

كذلك فإن الهدروجين وقود ملائم للطائرات بحكم خفة وزنه وارتفاع فيمته الحرارية مقارنة بالوقود المستعمل حالياً. أن هذا سيؤدي إلى تخفيف الوزن الإجمالي للطائرة لكنه من الجانب الآخر سيتطلب زيادة حجمها حيث أن القيمة الحرارية في وحدة الحجم من الهيدروجين أقل من مثيلتها في أنواع الوقود الأخرى.

3) صناعة الأسمدة الكيماوية:

يدخل الهيدروجين في صناعة الأمونيا التي تشكل جزءاً أساسياً من صناعة الأسمدة الكيماوية، وفي صناعة الأسمدة الكيماوية في الوقت الحاضريتم إنتاج الهيدروجين من الغاز الطبيعي، إن استعمال الهيدروجين في صناعة الأسمدة الكيماوية أمر في غاية الأهمية في العصر الحالي وفي المستقبل نظراً لتفاقم الأزمة الغذائية في العالم وحاجة العالم المتزايدة إلى الأسمدة الكيماوية.

4) توليد الطاقة الكهربائية:

إن بالإمكان استعمال الهيدروجين كوقود للتوربينات في محطات توليد الطاقة الكهربائية. وكذلك بمكن استعماله لتوليد الطاقة الكهربائية في خلايا الوقود.

خزن الهيدروجين:

إن استعمال الهيدروجين مستقبلاً سينطلب بالتأكيد توفر إمكانات خزنه بأحجام مختلفة حسب الاستعمالات المتوقعة، فلو افترضنا أن الهيدروجين سيستعمل كوقود في السيارات فإن ذلك يتطلب تعبئته في خزانات وقود السيارات. غير أن عملية الخزن هذه ستحتاج إلى خزانات ذات أحجام كبيرة بسبب قلة الطاقة في وحدة الحجم من الهيدروجين مقارنة بأنواع الوقود الأخرى. غير أن خزن الهيدروجين قد لا يشكل عقبة في تطبيقات أخرى كاستعماله للطبخ أو التدفئة.

على كل بالإمكان خزن الهيدروجين بشكل غاز أو سائل، غير أن هناك طريقة أخرى للخزن لها العديد من الفوائد ونقصد بها بخزن الهيدروجين بشكل هيدريدات Hydrides، والهيدريد هو عبارة عن مركب كيمياوي يتكون من الهيدروجين وأحد المعادن التي تمتلك خاصية امتصاص الهيدروجين كالمغنيسيوم ومزيج النيكل والتيتانيوم أو الحديد والتيتانيوم وغيرها، فالمغنيسيوم مثلاً باستطاعته امتصاص كمية من الهيدروجين يبلغ حجمها أكبر من حجم المغنيسيوم نفسه بأكثر من ألف مرة، إن خزن الهيدروجين بشكل هيدريد يؤدي إلى لتغلب على صعوبات خزنه بشكل غاز أو سائل إذ أنه سيؤدي إلى تقليل أحجام الخزانات المطلوبة.

وحين يتم امتصاص الهيدروجين بواسطة أحد المعادن أو مزيج منها فإن ذلك يؤدي إلى إطلاق كمية من الحرارة تعتمد على المعدن وعلى ظروف التجرية وبخاصة الضغط الذي تجري تحته العملية، وفي حالة الحاجة إلى الهيدروجين فإن استخلاصه من الهيدريد يحتاج إلى أن نقوم بتعريض كمية الحرارة التي انبعثت في المقام الأول. ولذا فإن امتصاص الهيدروجين واستخلاصه تتضمن عمليات شحن وتفريغ حراري. وإذا أخذنا بعين الاعتبار أن الهيدريدات المختلفة تعمل على درجات حرارة مختلفة بمعنى أنها تمتص وتطلق الهيدروجين على درجات مختلفة، فإننا نجد أنفسنا أمام مصادر حرارية على درجات عالية يمكن تجميعها أو التوفيق بيها للاستفادة من هذه الخاصة. لنضع عمليات تكون الهيدريدات وتحللها بشكل معادلات كتابية:

هيدروجين + مادة هيدريدية = هيدريد + حرارة هيدريد + حرارة = هيدروجين + مادة هيدريدية هناك العديد عن التطبيقات التي يمكن تحقيقها بواسطة الحرارة المنبعثة عند تكون الهيدريد أو الحرارة المطلوبة لتحلله. هناك مثلاً إمكانية استخدام الحرارة الناتجة عن تكون الهيدريد في أعمال التدفئة أثناء الليل حين لا تتوفر هناك الطاقة الشمسية مثلاً. أما أثناء النهار فإن بالإمكان استخدام الطاقة الشمسية لتحلل الهيدريد إلى مكوناته الأولية، إن خاصية الشحن والتفريخ الحراري حين تكوين وتحلل الهيدريد تعني أنه بالإمكان استخدام الهيدريدات كخزانات حرارية والاستفادة من الحرارة الضائمة ذات درجات الحرارة المنخفضة نسبياً في العديد من الأنظمة الحرارية.

ولنفترض أن الهيدروجين سيستعمل كوقود في سيارات المستقبل، في هذه الحالة يكون من الأفضل حمل الهيدروجين بشكل هيدريد لتعقيق غرض توفير كمية كبيرة من الهيدروجين ولتحاشي أية أخطار محتملة كاحتراق الهيدروجين في حالة حدوث تصادم مثلاً، ولكن من أجل استخلاص الهيدروجين من الهيدريد فإننا نحتاج إلى حرارة، إن بالإمكان ي هذه الحالة الاستفادة من حرارة العادم الناتج من حرق الهيدروجين في محرك السيارة.

هناك تطبيقات أخرى عديدة للهيدريدات مثل توليد الطاقة الكهربائية أو خزنها بشكل هيدروجين يعاد استعماله في الخلايا الوقودية. وكذلك في عمليات التبريد والتدفئة.

ويمكننا أن نخلص إلى أن الهيدروجين وسيط جيد لتحويل مصادر الطاقة الطبيعية إلى أشكال أخرى من الطاقة، وهو يتمتع بمزايا كثيرة على أنواع الوقود المختلفة المستعملة حالياً وعلى المصادر الطبيعية نفسها، لكننا حين نذكر هذا فإنه لا يغيب عن بالنا ضرورة استعمال الهيدروجين في المجالات الأكثر ملائمة. فكما رأينا فإن إنتاج الهيدروجين يحتاج إلى درجات حرارة عالية سواء كان ذلك في العمليات الكيمياحرارية أو في معطات توليد الطاقة الكهربائية سواء كانت تعمل على الوقود النووى أو على الطاقة الشمسية. من هنا فإننا لا

لكيمياء في حياتنا

نحبذ فكرة استخدام الهيدروجين كوقود للتدفئة مثلاً إذا كان بالإمكان استخدام الطاقة الشمسية مباشرة لأن التدفئة تتم في العادة على درجات حرارة منخفضة وينطبق نفس الأمر على تطبيقات أخرى كتسخين المياه والتبريد إذ لا يتطلب هذه التطبيقات سوى توفر مصدر حراري على درجة حرارة أقل من 100 درجة مئوية وبالتالي فإنه من الأفضل اللجوء إلى المصادر الطبيعية مباشرة لتقوم بمثل هذه المهمات بدل تبذير الهيدروجين. إن الواجب يقتضي أن لا تكرر نفس الأخطاء التي اقترفناها في التعامل مع مصادر الوقود الحالية من فحم وبترول وغاز حيث يجري تبذير الكثير منها في تطبيقات يمكننا تحقيقها دون تبذير.

الطاقة النووية

تركيب المادة:

ارتبط اكتشاف واستغلال الطاقة بأشكالها المتعددة بشكل وثيق بالتقدم الحضاري الذي أنجزته البشرية خلال مراحل وجودها. وقد بدأ الإنسان باستخدام الخشب والفحم والنفط لتوليد الطاقة منذ عهود بعيدة قبل أن يفحم الآلية التي التحرر بها تلك الطاقة. ومن جهة أخرى، فإن استخدام الطاقة الذرية (النووية) كان نتاجاً لتراكمان معرفية تكاثف لإبرازها عدد كبير من العلماء بذلوا جهوداً كبيرة في التعرف على طبيعة المادة. وقد اجتهد الفلاسفة في العهود القديمة لفهم طبيعة المادة فوضعوا لهذا الغرض عدد من الفرضيات والنظريات. وما المبدأ المسمى الذرة والعناصر الخمسة (Anu and Panhatatvas) إلا جزء من الفلسفة المبدية الدي كان لمثلها أيضاً رواج في اليونان. وقد كان هناك تطور مستمر في فهم المادة بداية من الفلسفة الإغريقية حتى العصر الحديث.

الطبيعة الكهربائية للذرة Electrical Nature of the Atom:

فور اكتشاف الأشعة المهبطية (الكاثودية) والنشاط الإشعاعي للعناصر، انهارت الفكرة القديمة التي تفترض أن النرة جسيم لا يمكن تجزئته. لقد لاحظ ميشيل فاراداي عام 1832م أن كمية معينة من الكهرياء تحرر عدد الذرات نفسه لمجموعة مختلفة من العناصر، برغم أنه في بعض الحالات يتحرر نصف العدد المتوقع من الذرات. وفي أحيان قليلة ثلث العدد. بدأ العلماء عند ذلك يضعون في حسبانهم أن الكهرياء يمكن أن تكون كالمادة متكونة من وحدات صغيرة جداً وتلتحم بالذرات بأعداد صحيحة، أمكن بعد ذلك التأكد من أن الكهرياء تتنقل خلال الفلزات والمحاليل وحتى عبر الفجوات الصغيرة. بل وبدأت الدراسات لبحث انتقال الكهرياء في الفراغ التام وفي عام 1876م قام ايجان جولدشتين لبحث انتقال الكهرياء في الفراغ التام وفي عام 1876م قام ايجان جولدشتين الهواء، ثم قام بتطبيق جهد كهريائي عال خلال الموصلين فلاحظ أن هناك

الكيمياء في حياتنا

إشعاعات انطلقت من المهبط اتجهت نحو المصعد، فأطلق على هذه الإشعاعات اسم الأشعة المهبطية وبحلول عام 1885م، تمكن وليام كروكس (1832 – 1939) من التدليل على أن الأشعة المهبطية يمكنها تدوير عجلة صغيرة موضوعة في طريقها، مما يشير إلى أن الأشعة المهبطية تتكون من سيل من الجسيمات الصغيرة الشبيهة بالذرة. ولاحظ أن الأشعة بمكن حرف مسارها بواسطة مجال معناطيسي. مما يعني أن الأشعة تحمل شحنة كهريائية. وفي العام 1897م. دلل مسارها أيضاً بواسطة أجسام مشحونة كهريائياً وأن هذه الأشعة تحمل شحنة مسارها أيضاً بواسطة أجسام مشحونة كهريائياً وأن هذه الأشعة تحمل شحنة وبافتراض أن شحنة المهبط. وبافتراض أن شحنة الإلكترون تساوي أقل شحنة تعرف عليها فراداي. فقد استتج طومسون أن الإلكترون هو جسيم خفيف جداً. وقد قيست نسبة كتلة المهبد درة الهدروجين إلى الإلكترون لاحقاً ووجد أنها تساوي.

في تلك الفترة تقريباً، كان عالم آخر هو ولهالم رونتجن (1845 - 1923م) يجري دراساته على أشعة المهبط. وفي عام 1895م اكتشف أنه عندما ترتطم هذه الأشعة بالنهاية الأخرى للأنبوية الزجاجية تنبعث نتيجة ذلك إشعاعات جديدة مختلفة يمكنها اختراق الزجاج والورق وكذلك الأجسام الحية. سمى رونتجن هذه الإشعاعات الأشعة السينية (Ray) وقد لمس الجميع فيما بعد أهميتها الكبيرة في مجال العلوم الطبية.



النشاط الإشعاعي:

أدى اكتشاف الأشعة السينية إلى جذب اهتمام عدد من العلماء. وكان من بينهم أنطوان بيكريل (1852 – 1908م). حيث بدأ ببحث فيما إذا كانت الأملاح الفلورية تبعث إشعاعات سينية يسبب الاعتقاد بارتباط أشعة الفلورة بالأشعة السينية. وقام بيكريل بدراسة كبريتات يورانيل البوتاسيوم التي تتوهج عند تعريضها لأشعة الشمس، حيث استخدم لوح تصوير فوتوغرافي للكشف عن الاشعاع. ولكنه سرعان ما اكتشف بأن الملح المستخدم كان يبعث إشعاعات ذات قدرة اختراق عالية تشبه الأشعة السينية، سواءً تم تعريض الملح للشمس أم لا. كما لاحظ بيكريل أيضاً أن جزءاً من الإشعاع النبعث يكمن حرفه عن مساره بواسطة محال مغناطيسي كما هو الحال في أشعة المهبط. وبينما كان الزوجان بيير كيـورى (1859 - 1906م) ومـارى كيـورى (1867 - 1934م) بشاركان بيكريل العمل، دلِّلا على أن مصدر الاشعاع كان ذرة اليورانيوم وسميًّا هذه الظاهرة. وهي الانبعاث المتواصل للإشعاع. النشاط الإشعاعي. وأول عنصر عرف على أنه مشع هو اليورانيوم. وتلاه مباشرة عنصر الثوريوم. ولم يمض الكثير حتى قادت الدراسات الدقيقة التي قام بها الزوجان كيوري على خامات اليورانيوم إلى اكتشاف عنصرين آخرين مشعين سميا الراديوم والبولونيوم. وهذان العنصران موجودان بكميات قليلة جداً في مادة اليورانيوم الخيام الطبيعية. ويلزم معالجة أطنيان وأطنان من الخام للحصول على جزء من الجرام من عنصر الراديوم. وقد لاحظ الزوجان كيوري أن شدة الإشعاع المنبعث لكل جرام من الراديوم تزيد بعدة آلاف على تلك المنبعثة من عنصر اليورانيوم وقد كان الراديوم عنصراً مرشحاً للقيام بدور حاسم في عدد من الاكتشافات خلال السنوات التي تلت اكتشافه. ووجود الراديوم يمكن أن يسبب توهج بعض الأملاح التي استخدمت لاحقاً في طلاء عقارب الساعات لرؤيتها ليلاً. وقد سميت وحدة قياس النشاط الإشعاعي الكيوري تكريماً للزوجين كيوري. وقد اتفق فيما بعد على أن هذه الوحدة تساوى 3.7 × 10 أتفكك في الثانية.

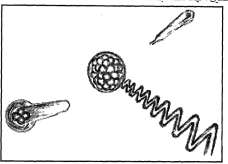
وعندما كان إرنست رذرفورد (1871 - 1937م) يدرس طبيعة وماهية الإشعاع المنبعث من اليورانيوم والثوريوم. اكتشف أنه يتكون من جسيمات

الكيمياء في حياتنا

موجبة الشحنة وأخرى سالبة الشحنة. أطلق عليها إشعاعات ألفا (α) وإشعاعات بيتا (β) على الترتيب.

وفي عام 1900م، اكتشف باول فيلارد مكوناً آخر لم يتأثر بالمجال المغناطيسي أو الكهربائي سمي فيما بعد إشعاعات جاما (y). ووجد فيلارد أيضاً أن جسيمات بيتا هي كالإلكترونات تماماً. وقد اكتشف رذرفورد إن إشعاعات ألفا هي جسيمات تحمل شحنتين موجبتين. وأن كتلتها أكبر بكثير من الإلكترونات. وأنها في الحقيقة تعادل كتلة ذرة الهيليوم تقريباً. ومع ذلك فإن جسيمات بيتا تستطيع إختراق الرقائق النجيلة في حين أن ذرات الهيليوم لا تستطيع ذلك وبناء عليه اتضح أن جسيم ألفا أصغر قليلاً من ذرة الهيليوم.

والشكل التالي يوضح التفكك التلقائي لذرة غير مستقرة. والذرات غير المستقرة إما أن تبعث جسيمات ألفا وإما جسيمات بيتا. ويتبع أياً من هذين التفككين أحياناً أشعة جاما.



شكل 12 التفكك التلقائي لذرة غير مستقرة

ويتناسب معدل تفكك الذرات المشعة في وحدة الزمن (dN/dt-) مع عدد الذرات (N) القابلة للتفكك الموجودة في العينة. بمعنى أن:

 $-dN/dt = \lambda N$

حيث λ هي ثابت التفكك.

وكل نظير مشع يميزه ثابت خاص يسمى عمر النصف، أي الزمن الـلازم لتفكك نصف عدد الذرات الموجودة في المادة أصلاً. إلى ذرات نظير آخر. وهذا ما يبينه الشكل التالي.

النظائر Isotopes:

كان أحد زمالاء رذرفورد وهو فردريك سودي (1877 – 1956م) يحاول تفسير ظاهرة التفكك الإشعاعي، وقد افترح أن اليورانيوم عندما يطلق جسيمات ألفا. فإن عنصراً آخر يتكون. وهذا العنصر الجديد ببعث جسم بيتا ويتفكك إلى عنصر آخر، وتستمر عملية انبعاث جسيمات ألفا وبيتا من الساسلة حتى ينتج عن ذلك في النهاية عنصر الرصاص المستقر، وقد لوحظت هذه الظاهرة أيضاً في حالة عنصري الثوريوم والأليتنيوم، وفي سياق هذه الأبحاث تمكن سودي من الكشف عن 40 إلى 50 عنصراً مختلفاً بأعمار نصفيه مختلفة. وبناء على خصائصها الكيميائية لم يكن ممكناً إدراجها ضمن الجدول الدوري للعناصر.

وبإمعان النظر. لاحظ أن ناتج تفكك اليورانيوم كان له خواص كيميائية مشابهة للثوريوم. وعلى ذلك فقد اقترح أنه بما أن هذين العنصرين اللذين لهما كتلتان مختلفتان (234 و 232) متشابهان كيميائياً فإنهما يجب أن يقعا في المكان نفسه. وقد سميت مثل هذه العناصر بالنظائر بمعنى أن لها المكان نفسه. وبشكل مشابه أمكن التحقق من أن سلاسل اليورانيوم والأوريوم والأكتينيوم كانت تنتهي بنظائر الرصاص المستقرة التي تتميز

بالأعداد الكتلية 206 و 207 على الترتيب. والـتي تم تأكيـدها تجريبياً بواسطة سودي في عام 1914م.

كانت تلك النظائر الثلاثة الرصاص هي النواتج النهائية للنفكك الإشعاعي لنظائر العناصر الثلاثة اليورانيوم 238، والثوريوم 232، واليورايوم 235.

والكتلة الذرية للرصاص الطبيعي هي 207.2، وهي مختلفة تماماً عن الرصاص الناتج من أي من سلاسل التفكك الإشعاعي، ويوضح التفكك 14 و15. سلسلتي تفكك اليور أنيوم 238 والثوريوم 232.

إن غالبية الكتل الذرية للعناصر التي عرفت كانت قيمها قريبة من أعداد صعيحة. لكن البعض منها كان مختلفاً بشكل كبير. وعلى سبيل المثال، فقد وجد أن الكتلة الذرية لغاز النيون الخامل هي 20.2. وقد استنج طومسون أن السبب المحتمل لهذا هو وجود نظيرين للنيون. وكان قد أجرى بعضاً من تجاربه على انحراف أيونات النيون في المجالين الكهربائي والمناطيسي، وأثبت أن النيون الطبيعي يحوي نظيرين، أحدهما بكتلة تساوي 20.

وقد أثبتت قياسات أكثر دقة قام بها ف. أستون (1877 – 1945م) أن النيون الطبيعي يحوي 90.51% من النيون 20، و27% من النيون 12، و9.22% من النيون 22. وقد استخدم أستون جهازه، الذي عرف باسم مطياف الكتلة. الإيجاد العدد الكتلي لنظائر العناصر. والحقيقة المذهلة هي أن أستون هو مكتشف 212 نظيراً من المجموع الكلي للنظائر الموجودة في الطبيعة وهي 287 نظيراً. عنصر القصدير له أعلى عدد من النظائر بأعداد كتلية 112 و114 نظيراً. 112 و116 و112 و119 و112 و124.

وهناك عناصر أخرى مثل البريليوم (عدد الكتلي 9)، والصوديوم (عدد الكتلي 2)، والصوديوم (عدد الكتلي 25) لا يوجد لها سوى نظير واحد مستقر. وقد أظهر اكتشاف النيوترونات أن نظائر العنصر تتميز بوجود عدد متساوٍ من البروتونات لكنها تختلف في عدد نيوتروناتها.

ومثال ذلك، القصدير، حيث أن عدد البروتونات فيه (وبالتالي عدد الإلكترونات) هو 50، و عدد النيوترونات هو 62 و64 و65 و66 و 67 و68 و69 و70 و72 و68 و70 و72 و74 فقد تم التعرف على عدد من النظائر الماهنة لعدد من العناصر حيث وصل عدد هذه النظائر إلى حوالي 1500 نظير.

وباكتشاف النظائر، أصبح ضرورياً أن يتم تعريف الكتلة الذرية منسوية إلى أحد هذه النظائر وفي عام 1962م. اعتمدت الكتلة الذرية للكربون 12 على أنها 12 وحدة كتلة ذرية. وعرفت بعد ذلك جميع الكتل الذرية منسوبة إلى هذه الوحدة.

ويمكن إيجاد فيمة وحدة الكتلة الذرية بقسمة كتلة ذرة الكربون 12 على عدد 12 وعلى ذلك فإن كتلة بعض الجسيمات الأساسية هي كالتالي:

وحدة كتلة ذرية (و. ك. ذ) = 1.660566 × 10- 24 غم

كتلة البروتون = 1.007277 و. ك. ذ

كتلة النيوترون = 1.000568 و. ك. ذ

كتلة الإلكترون = 0.000549 و. ك. ذ

وقد وضعت أيضاً رموز لكل من العدد الذري (X) والعدد الكتلي (A) والعدد الكتلي (A) والعدد الكتلي (A) لكل عنصر بحيث يكتب بالشكل X ويناءً عليه، فإن X ويناءً عليه، وإن X ومثل نظائر القصدير بحيث يمثل الرقم العلوي العدد الكتلي، والرقم السفلي العدد الذرى.

: Nuclear Reactions التفاعلات النووية

إن تفكك المناصر المشعة هو عملية نووية تلقائية ، ويعود تاريخ التفاعلات النووية معملياً إلى عام 1919م. عندما قام رذرفورد بقصف النيتروجين لجسيمات ألفا (α) الذي نتج عنه تكون البروتونات إضافة إلى الأوكسجين.

ويحلول عام 1924م، أوضح رذرفورد تجريبياً أن جسيمات ألفا يمكنها أن تطرد البروتونات خارجاً من كثير من العناصر وصولاً إلى البوتاسيوم، لقد قاد تفاعل جسيمات ألفا مع البريليوم فيما بعد إلى اكتشاف النيوترونات، ومن جهة أخرى، لم يكن ممكناً الحصول على تفاعلات من هذا النوع مع عناصر أثقل وذلك لأنها تحمل شحنة كهريائية عالية في نواها. وبالتالي تكون قوى التنافر الكهربائي بين جسيم ألفا والنواة أعلى بكثير من طاقة ألفا (التي تبلغ حوالي كم. إ. ف). الستي يستم الحصول عليها من المصادر الطبيعية (الراديوم والبولونيوم... إلخ).

وفي علم 1934م. قام الزوجان كيوري بقصف الألومنيوم (⁷³AL) بجسيمات ألفا ولاحظا حدوث انبعاث نيوترونات مصحوباً بتكون نظير مشع جديد هو الفوسفور 30 (³⁰P) ولقد أحدث اكتشاف النشاط الإشعاعي الصناعي ابتهاجاً وإثارة في الأوساط العلمية.

وللتغلب على الحاجز الكهربائي، كان العلماء قد بدأوا العمل على تطوير أجهزة لإنتاج جسيمات مشحونة ذات طاقة عالية. حيث أنشأ جوف كوكروفت أجهزة لإنتاج جسيمات مشحونة ذات طاقة عالية. حيث أنشأ جوف كوكروفت (1930 – 1903 لل Cockroft) وإرنست والتن والتن العام تقريباً صمم إرنست لورنس (E. وكلا هذين معجلاً خاصاً سماه السيلكترون. وكلا هذين الجهازين كانا يستخدمان لتعجيل البروتونات وجسيمات ألفا لطاقات عالية لدراسة التفاعلات النووية.

لقد أضاف اكتشاف النيوترونات فصلاً تخصصياً جديداً في مجال العلوم النووية. وبسبب أن النيوترونات جسيمات غير مشحونة كهربياً. فإنها لن تتنافر مع النواة وستحدث تفاعلات نووية مع معظم العناصر والنظائر. وقد تمكن إنريكو فيرمي (1901 E. Fermi) حينئذ بسهولة من تصنيع مصدر نيوتروني بواسطة مسحوق شديد النعومة من خليط البريليوم والراديوم في انبوبة مغلقة. وقد أمكن توليد مليون نيوترون في الثانية من هذا المصدر.

ويحلول عام 1934م. اكتشف فيرمي أن إبطاء أو تهدئة النيوترونات باستخدام الشمع أو الماء أدى إلى تحسين احتمالية تفاعل النيوترونات مع المواد.

وكان هذا تماماً عكس ما لوحظ بالنسبة لجسيمات ألفا. وقد بدأ فيرمي بقصف عدد من الفلزات بما فيها اليورانيوم، بالنيوترونات على أمل الحصول على عناصر جديدة، وخاصة العناصر الأنقل من اليورانيوم. وفي العام 1935م، نجح فيرمي وزملاؤه في تحويل عنصر البلاتين إلى الذهب وفق التفاعل النووي التالي:

$$^{198}_{78}$$
 Pt + n \longrightarrow $^{199}_{78}$ Pt + y $^{199}_{78}$ Pt \longrightarrow $^{199}_{79}$ Au + β

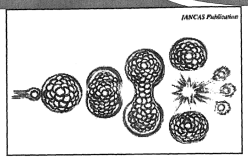
وعلى ذلك، فإنه من المكن إنتاج عنصر ذي عدد ذري (Z) أعلى ماستخدام تفاعلات محدثة بالنبوترونات.

وفي عام 1937م. قام بيريير وسيجري بتوظيف تفاعل مشابه استخدما فيه عنصر الموليدينيوم Mo (Z = 42) مع النيوترونات مما أدى إلى اكتشاف أول عنصر صناعي وهو التكنيشيوم (Tc) (E = S). وعندما استخدم فيرمي وزملاؤه النيوترونات لقصف اليورانيوم. كانت النتيجة مربكة بشكل كبير.

إن امتصاص النيوترون بوساطة اليورانيوم أدى إلى توليد جسيمات بيتا بأربع طاقات مختلفة ويما أن انبعاث جسيمات بيتا يضمن زيادة في شحنة النواة بمقدار وحدة الشحنات فقد اقترح فيرمي ومشاركون آخرون إنتاج العنصر رقم 93 الترتيب الدورى للعناصر الأعلى من اليورانيوم. وحصل الفيزيائيون

الآخرون، الذين كرروا تجربة فيرمي على نواتج تبعث نوعاً من جسيمات بيتا لكنم لم يتمكنوا من تفسير آلية التفاعل الذي حدث من هؤلاء الذين انشغلوا لهذه القضية أ. هان (Hahn O. Hahn) ول. ميتر (Meitner) ول. ميتر (1978 – 1968م) ول. ميتر (1978 – 1978م) اللذان كانا يحاولان كيميائياً كشف هوية نواتج ذلك التفاعل. وقد لاحظا أن جزءاً من النشاط الإشعاعي سببه عنصر شبيه بالباريوم والراديوم (88 = Z) هو عنصر معروف بتشابهه كيميائياً مع الباريوم، وكان يعتقد أن النيوترونات ربما هي التي سببت انبعاث جسيمي إلفا من اليورانيوم مما أدى إلى تكون الراديوم.

بعد ذلك قام هان وأحد طلبته وهو ف، ستراسمان بإجراء تجارب دقيقة وذلك لمحاولة فصل الباريوم عن الراديوم المفترض ولكنهما لم ينجحا في ذلك. عندها خطرت لهما فكرة أن الناتج ربما يكون هو الباريوم نفسه. وهذا يعني أن نواة اليورانيوم قد انشطرت بواسطة النيوترون البطيء إلى قسمين أحدهما الباريوم. وأكدا هذا الأمر عن طريق التبلور الجزئي للباريوم والراديوم حيث كانت مفاجأتهما حين وجدا أن النشاط الإشعاعي كان منبعثاً من الباريوم. وقام هان وستراسمان بنشر هذه النتائج في يناير عام 1939م وأبلغا ميتنر بهذا الخبر المنشل حيث كانت في كوبنهاجن في ذلك الوقت. وقد ناقشت هذا الأمر مع قريبها أ. فريش (O. Frisch) وافترضت أن نواة اليورانيوم حين تنفلق إلى فلقتين فإن هاتين الفلقتين تكونان متساويتين في الكتلة تقريباً كما هو مبين في الشكل التالي. وسميت هذه العملية الانشطار، تماماً كما يحدث في انقسام الخلية الحية. وإذا افترض أن أحد النواتج هو الباريوم (56 = Z)، هإن الآخر سيكون حتماً هو الكريبتون (36 = Z) وقد تم نشر هذه الايضاحات أيضاً في يناير من عام 1939م.



شكل16 انشطار نواة اليورانيوم 235

Materials for Nuclear Reactions مواد المفاعلات النووية

المفاعل النووي هو أداة تسمح بحدوث تفاعل انشطار تسلسلي يمكن التحكم به بطريقة يتم بها إنتاج الطاقة أو النيوتونات للأغراض البحثية أو لإنتاج النظائر والمواد الأساسية في المفاعل النووي هي:

- 1. الوقود النووي الذي يحافظ على استمرار تفاعل الانشطار التسلسلي.
- المهدئ، وذلك لتهدئة وتبطئة النيوترونات السريعة لتحسين احتمالية حدوث التفاعل الإنشطاري.
- الغلاف الذي يحوي أقراص أو قضبان الوقود بحيث تبقى نواتج الانشطار النشطة إشعاعياً حبيسة تفادياً لانطلاقها للبيئة.
 - 4. المبرد، وذلك لامتصاص الحرارة الناتجة عن التفاعل النووي.
- عناصر التحكم، وذلك لامتصاص النيوترونات والتحكم في معدل حدوث الانشطار التسلسلي.

مواد الوقود Fuel Materials

يوجد الوقود النووي في قلب المفاعل. ويجب أن يُعطي الوقود الاهتمام الكافح عند تصميمه، بحيث يضمن هذا التصميم عدم إخفاق الوقود خلال سنة أو سنتين من وجوده في المفاعل. ومعظم الطاقة في المفاعل النووي يتم إنتاجها بواسطة انشطار اليورانيوم 235 أو البلوتونيوم 239، وخلال عملية إنتاج الطاقة فإن نسبة تتراوح بين 0.5 إلى 10٪ من اليورانيوم أو البلوتونيوم هي التي تخضع للانشطار (يمتمد هذا على درجة الإثراء) ويُعَلِّق الوقود بمواد خاصة وذلك لمنع لانشطار من الوصول إلى نظام التبريد. ويمكن ضمان التوافق بين مادتي الوقود والتغليف سواء من الناحية الفيزيائية أو الكيميائية وذلك بالاختيار الموفق الماتين المادتين. وفي معظم المفاعلات في الوقت الحاضر هإن أكسيد اليورانيوم أو ظر اليورانيوم هما المادتان المستخدمتان كوقود. والهدف الرئيس من تصميم الوقود هو استخلاص أقصى قدرة وكذلك أقصى طاقة من الوقود دون إخفاق وقد ضمنت التصاميم الحالية للوقود النووي عدم إمكانية حدوث إخفاق كلي يوحدث في أقل من 20.0٪ من قضبان الوقود.

ويسمى معدل استخلاص الطاقة من الوقود بالقدرة النوعية لذلك الوقود. وتقاس القدرة النوعية بدلالة الميجاوات من الطاقة الحرارية (Mwt) الناتجة لكل طن من الوقود. وعلى ذلك فإن القدرة النوعية هي مقياس كذلك لكمية الوقود المستخدم في مفاعل ما. وتصنع عناصر الوقود عادة على شكل قضبان اسطوانية بحيث تنتج الطاقة الانشطارية من خلال مقاطعها العرضية. ويعتمد معدل إنتاج الطاقة على كثافة الوقود وعلى تركيز الذرات الانشطارية. ويتم استخلاص الطاقة الناتجة من الوقود بواسطة المبرد وذلك عن طريق السطح الخارجي لمادة التغليف. وبرغم أنه يتم تبريد سطح عنصر الوقود. إلا أن الجزء الداخلي أو مركز العنصر يبقى ساخناً. ويتطلب تصميم الوقود ضمان عدم انصهار القلب أو تغير طوره أثناء إنتاج الطاقة وذلك لأن تغير الطور يمكن، في بعض الأحيان، أن يسبب ضغطاً على أنبوية مادة التغليف. هذا يشبه إلى حد كبيرما نواجهه في حياتنا اليومية حيث تترك زجاجة شراب بارد في منطقة التجميد في الثلاجة المنزلية مما يؤدي إلى تكون الثلج حولها ومن ثم حدوث شرخ في جدران الزجاجة. ولأن الجزء المركزي للوقود هو الأكثر حرارة، فإن درجة حرارته يجب أن تبقى دون درجة الانصهار أو درجات التحولات الطورية للوقود.

مواد التهدئة :

من المعروف أن النيوترونات الحرارية هي أكثر فعالية في حفظ تفاعل الانشطار التسلسلي وتتم التهدئة باستخدام مهدئات تقوم بتبطئة النيوترونات بواسطة التصادمات المرنة بين النيوترونات ونوى المواد المهدئة.

والمهدئات ذات الذرات صغيرة الكتلة هي الأكثر كفاءة، بشرط أن لا تمتص فيها النيوترونات أثناء عملية النهدئة. والمهدئات الأكثر استخداماً في المفاعلات النووية هي الماء الخفيف (P_2O) , والماء الطبيعي)، والماء الثقيل (D_2O) , والمرافيت وتتطلب تهدئة نيوترونات الانشطار، التي تتطلق غالباً بطاقة 1 م. إ. ف. إلى مستوى الطاقة الحرارية (0.005). ف) 18 تصادماً مع ذرات الهدروجين، أو 24 تصادماً مع ذرات الهدرون، أو 111 تصادماً مع ذرات الكربون (الجرافيت).

ورغم أن الماء الخفيف فعال جداً في تهدئة النيوترونات، إلا أنه ليس أفضل المهدئات وذلك نظراً لأن لديه شراهة لامتصاص النيوترون أعلى منها في المهدئات الأخرى.

($\sigma_{\rm a}=0.33b$) ولهذا السبب، فإن الماء الطبيعي غير ملائم في حالة مفاعلات وقود اليورانيوم ($\sigma_{\rm a}=0.0005b$)، وقود اليورانيوم ($\sigma_{\rm a}=0.003b$)، والكربون ($\sigma_{\rm a}=0.003b$) يمكن استخدامها كمهدئين مع وقود اليورانيوم الطبيعي أما البريليوم ($\sigma_{\rm a}=0.0095b$) فإنه أيضاً مهدئ جيد لكن سميته تحد من استخدامه بشكل واسع.

مواد التغليف:

يُغلَّف الوقود النووي، سواءً كان في صورة فلز اليورانيوم (على شكل قضبان) أو اكسيد اليورانيوم (على شكل حبيبات)، بأنابيب فلزية من مادة تغليف مناسبة. والخصائص التي يجب أن تتوفر في مادة التغليف هي:

- 1. المتانة العالية.
- 2. التوافق الكيميائي الجيد مع الوقود ومع مادة التبريد.
- 3. احتمالية (مقطع عرضي) منخفض لامتصاص النيوترون.

وقي مفاعلات الأبحاث، تستخدم سبائك الألومنيوم كمواد تغليف للوقود. أما في مفاعلات القدرة، فإنه يستخدم لهذا الغرض، ويشكل واسع، سبائك المغنيسيوم (ماغنوكس) والزركونيوم (سبيكة الزركونيوم 2 أو 4). وبرغم أن احتمالية امتصاص النيوترون في الفولاذ المقاوم للصدأ تعد عالية نسبياً ($\sigma_a = 2.7b$) فإنه قد استخدام أيضاً كمادة تغليف وخاصة عندما تكون حرارة تشغيل الوقود أعلى من 350°م.

مواد التبريد:

يجب أن يتوفر في مواد التبريد ما يلي:

1. أن تكون ذات سعة حرارية كافية للتخلص من الحرارة.

- أن تكون متوافقة كيميائياً مع مادة الوقود ومادة التغليف ومواد البناء المستخدمة.
 - 3. أن تكون ذات مقاطع عرضية منخفضة لامتصاص النيوترون.

وقد استخدم كل من الهيليوم وثاني أكسيد الكربون كمبردين غازيين. وعند استخدام الماء الخفيف كمهدي، فإنه غالباً ما يكون هو المبرد برغم أنه يستخدم كمبرد أيضاً مع المهدئات الأخرى. وبطريقة مماثلة فإن الماء الثقيل يعمل كمبرد في عدد كبير من مفاعلات القدرة. وفي المفاعلات التي تعمل عند درجات حرارة مرتفعة (أعلى من 350°م). فإنه يستخدم لهذا الغرض فلز الصوديوم السائل وذلك عندما لا يكون هناك حاجة إلى التهدئة.

مواد التحكم:

في معظم المفاعلات لا يمكن استبدال الوقود أثناء استهلاكه. وبالتالي فإن كل دورة تشغيل للمفاعل تبدأ بكمية وقود تزيد بحوالي 30٪ أكثر على الكمية اللازمة للمرحلة الحرجة الابتدائية. وفي غياب عملية تحكم ملائمة. فإن الزيادة قد تؤدي إلى مستويات قدرة غير مقبولة. وعملية التحكم هذه نتم بواسطة قضبان تحوي مواد ماصة للنيوترونات. وبهذا يتم التحكم بقدرة المفاعل ويمكن أيضاً بواسطتها إطفاء المفاعل. وتحوي القضبان عادة مادة البورون (σ₁ = 2759) أو الكادميوم (σ₂ = 2450). ويستخدم البورون غيتم استخدامه على شكل كربيب البورون (boron carbide) ، أما الكادميوم، فيتم استخدامه على شكل فربيب البورون سبيكة مكونة من الفضة والكادميوم والأنديوم (In 5% Cd – 5% (In) ويستخدم أيضاً الهافنيوم (1056 هـ و) وذلك على شكل فلز. وعندما يراد تشغيل المفاعل فإن هذه القضبان تسحب بعيداً ويذلك يبدأ التفاعل التسلسلي وتزيد القدرة.

تاريخ الفاعلات:

اكتشفت إمكانية إعداد نظام لتفاعل انشطار تسلسلي بواسطة جوليت كيوري وعدد من المعاونين، وذلك عام 1940م وباستخدام فلز يورانيوم كوفود، وماء خفيف وثقيل كمهدئات. وعلى كل حال فإن هذه الدراسة توقفت عام 1940م بسبب سيطرة الجيش الألماني على باريس. في الوقت ذاته كان فريتش في المماكة المتحدة قد توقع أنه من الممكن ضع قنبلة نووية باستخدام يورانيوم 235 ولتحقيق توقعات فريتش فقد شكلت الحكومة البريطانية لجنة لهذا الغرض ونشر إثر ذلك تقريراً في يوليه 1941م أكد إمكانية صنع القنبلة النووية.

وقد تنبأ التقرير أيضاً بإمكانية استخدام الطاقة النووية لإنتاج الكهرباء ولإنتاج العنصر الانشطار البلوتونيوم 239 من اليورانيوم 238.

إن الجهد الكبير والأهم الذي بذل في الولايات المتحدة هو الذي شجع على دراسة ظاهرة الانشطار النووي، حيث كان فيرمي وفريقه يخططون لبناء منشأة لتمثيل تفاعل الانشطار التسلسلي عملياً. وقرر هؤلاء استخدام الجرافيت كمهدئ وأكسيد اليورانيوم كوقود. حيث أن فلز اليورانيوم عالي النقاوة لم يكن متاحاً في المراحل المبكرة. وتم لهذا الغرض إنشاء حوالي 30 مجمعاً صغيراً للحصول حينئذ على المعلومات الضرورية اللازمة لبناء المفاعل.

وقد صنع البناء النهائي من قوالب جرافيت تم اعدادها بثقوب مناسبة لاحتواء مكورات أكسيد اليورانيوم ذات القطر 3.25 بوصة. وقد حضرت عدة أطنان من قوالب فلز اليورانيوم عالي النقاوة كي يتم بناء المفاعل. للتحكم في التفاعل الانشطاري التسلسلي فقد تم استخدام الكادميوم. وبواسطة هذا المفاعل، أمكن تحقيق التفاعل الانشطاري التسلسلي المتسمر في 2 ديسمبر 1942م. كانت قدرة المفاعل حوالي 200 واط. وعلى ذلك لم يكن هناك ضرورة للتبريد. وأول تطبيق للتفاعل الانشطاري التسلسلي الدائم كان إنتاج البلوتونيوم.

وأول مفاعل بني لهذا الغرض كان في معمل أوكرج الوطني بأمريكا في شهر نوفمبر 1943م، حيث استخدم فيه 35 طن فلز اليورانيوم كوقود وتم إنتاج 3.8 ميجا واط حرارة. وثم تبريد المفاعل بواسطة الهواء.

وأمكن إنتاج حوالي 4 جرام من البلوتونيوم يومياً بواسطة هذا المفاعل. تلا ذلك بناء عدد من المفاعلات لإنتاج البلوتونيوم في مواقع مختلفة في الولايات المتحدة الأمريكية والمملكة المتحدة وفرنسا وكذلك في الإتحاد السوفيتي (سابقاً).

وعقب الحرب العالمية الثانية اتجهت تقنية المفاعلات إلى تطوير مفاعلات لتسخدم لتطبيقات أخرى. ففي عام 1953م دشنت الولايات المتحدة الأمريكية غواصه تعمل بالطاقة النووية سميت نوتلس "Nautilus". وفي موسكو، بدأ تشغيل أول مفاعل لإنتاج الكهرياء وكان ذلك في 1954م. كان ذلك المفاعل بقدره 5 مبجاوات كهرباء. وقد استخدم فيه أكسيد اليورانيوم كوقود. والجرافيت كمهدئ، والماء كمبرد.

وأول مفاعل أمكن من خلاله تأمين الكهرباء للتطبيقات التجارية هو المفاعل الدي بُني في المملكة المتحدة في أغسطس 1956م. وكان هذا المفاعل بقدرة 50 ميجا واط كهرباء، واستخدم فيه فلز اليورانيوم كوقود، والجرافيت كمهدئ، وثانى أوكسيد الكربون كمبرد.

وعلى كل حال، فإن الهدف الرئيس من ذلك المفاعل كان إنتاج البلوتونيوم اللازم للبرامج العسكرية. أما أول مفاعل خصص للتطبيقات المدنية المجردة فقد بني في الولايات المتحدة الأمريكية في عام 1957م في شبنج بورت (shipping port). وكان ذلك المفاعل بقدرة 20 ميجا واط كهرباء، واستخدم فيه اكسيد اليورانيوم كوقود، والماء الخفيف كمهدئ وكذلك كمبرد. أما استخدام المفاعلات النووية في تسيير السفن فقد بدأه الاتحاد السوفيتي (سابقاً) عام 1959م بتدشين محطمة الجليد لينين (Lenin) التي كانت تعمل بثلاثة مفاعلات بقدرة 90 ميجا واط كهرباء

الكيمياء في حهاتنا

لكل منها. وفي الوقت الحاضر، فإنه من بين العدد الكبير من المفاعلات السي تعمل في المسلم المسلم السين السنفن السنفن والغواصات، وحوالى 350 مفاعلاً في الأبحاث وفي إنتاج النظائر المشعة.

ويعمل حالياً أكثر من 400 مضاعلاً في عدد من الدول لإنتاج حوالي 18٪ من كهرياء العالم كما هو مبين في الجدول (1). ويوضح الشكل ادناه النسبة المئوية للكهرياء المنتجة بواسطة مضاعلات القوى النووية في بعض دول العالم. ويعطي الجدول (2) كثافة مضاعلات القوى النووية بدلالة Mwe/km² لعدد من الدول يتضح من الجدول أنه في كثير من الدول تصل الكثافة إلى 0.09 ميجا واط كهرياء أو أكثر لكل كيلو متر مربع من الأرض.

جدول (1) الفاعلات النووية في العالم وقدراتها

لثوانيا	2 LWGR	2370	87.2
جمهورية كوريا	8PWR, 1PHWR	7220	40.3
	1HWLWR		
اليابان	21PWR, 25BWR, 1GCR,	38029	30.9
الهند	2 BWR, 7 PHWR	1593	1.9
المجر	4 PWR	1729	43.3
າກຕຳ	14 PWR, 7BWR	22657	29.7
فرنسا	54 PWR, 1 GCR, 2FBR	59033	77.7
فنلندا	2PWR, 2BWR	2310	32.9
الصين	2PWR	1194	0.3
كندا	22 PHWR	15755	17.3
بلغاريا	6 PWR	3538	36.9
بلجيكا	7 PWR	5527	58.9
الدولة	نوع المفاعل	القدرة الكهريائية (ميجا وات كهرباء)	نسبة الكهرياء من الطاقة النووية (٪)
		1 2 2	

	OTHER		
	20 LWGR 5 FBR, 1		
الأخرى	GCR, 14 AGR, 33 PHWR		
المجموع بما فيه الدول	243 PWR, 92 BWR, 22	337820	18
أمريكا	72 PWR, 37 BWR	98784	21.2
اوكرانيا	12 PWR, 3 LWGR	12679	32.9
بريطانيا	20GCR, 14 ACR, 1 FBR	11909	26.3
سويسرا	3 PWR, 2 BWR	2985	37.9
السبويد	2 PWR, 9 BWR	10002	42.0
إسبانيا	7 PWR, 2 BWR	7105	36.0
	FBR		
روسيا	13 PWR, 15 LWGR, 1	19843	12.5
الدولة	نوع المفاعل	القدرة الكهربائية (ميجا وات كهرباء)	نسبة الكهرياء من الطاقة النووية (٪)

جدول (2)

الطاقة النووية في عدد من الدول

ميجا واط كهرباء	ميجا واط كهرياء	الساحة	الدولة
لكل كلم ²		²	
0.181	5.527	30.507	بلجيكا
0.0015	15.755	9.976.185	كندا
0.107	59.033	551.607	فرنسا
0.091	22.657	248.414	ألمانيا
0.102	38.029	369.642	اليابان
0.119	7.220	60.800	كوريا الجنوبية
0.220	4.890	22.200	تايوان
0.079	11.909	150.700	بريطانيا
0.010	98.784	9.363.399	أمريكا
0.0015	5.000	3.183.666	الهند (2000)
0.094	300.000	3.183.666	الهند (مدى طويل)

مفاعلات القوى:

يمكن تصنيف المفاعلات حسب استخدامها وحسب طاقة النيوترونات، وكذلك بناءاً على نظام التبريد والتهدئة المستخدم، والمفاعلات التي تستخدم للدراسات والبحوث النيوترونية أو لإنتاج النظائر تسمى مفاعلات الأبحاث. هذا النوع من المفاعلات يكون بسيطاً في تصميمه مقارنة بمفاعلات القوى التي تستخدم لإنتاج الكهرباء، وعند استخدام مهدئ لتهدئة النيوترونات للسرعات الحرارية، فإن المفاعلات هنا تسمى المفاعلات الحرارية، أما عندما يستخدم تركيز ملائم من النظير الانشطاري في وقود المفاعل دون الحاجة للتهدئة، فإن المفاعلات هنا تسمى المفاعلات السريعة نظراً لحدوث الانشطار بالنيوترونات السريعة.

كيمياء في حياتنا

تصنف مفاعلات القوى غالباً بناءً على نوع المبرد المستخدم. وفيما يلي بعض الأنماط البارزة من المفاعلات التي تعمل حالياً في العالم لإنتاج الكهرباء مع بيان قدراتها الكهربائية الصافية:-

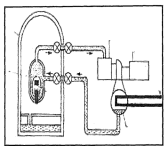
- 1. مفاعلات الماء المغلى (BWR) 75555 ميجاوات كهرياء.
- 2. مفاعلات الماء المضغوط (PWP) 213733 ميجاوات كهرباء.
- 3. مفاعلات الماء الثقيل المضغوط (PHWR) 18737 ميجاوات كهرباء.
- 4. مفاعلات الماء الخفيف المهدأ بالجرافيت (LWGR) 14965 ميجاوات كهرباء.
 - المفاعلات المبردة بالغاز (GCR) 4059 ميجاوات كهرباء.
 - 6. المفاعلات المتطورة المبردة بالغاز (AGR) 8315 ميجاوات كهرباء.
 - 7. المفاعلات مرتفعة الحرارة المبردة بالغاز (HTGR) غير موجودة حالياً.
- 8. المفاعلات الولودة السريعة المبردة بالفلز السائل (LMFBR) 2297 ميجاوات كهرباء.

وتتطلب المفاعلات التي تستخدم الماء الخفيف كمهدئ أو مبرد إشراء اليورانيوم، وذلك مثل مفاعلات الماء المغلي ومفاعلات الماء المضغوط ومفاعلات الماء الخفيف المهدأ بالجرافيت (BWR وPWR وLWGR). وبالطريقة نفسها، إذا كانت مادة التغليف المستخدمة تمتص النيوترونات. فإن إثراء اليورانيوم يصبح لازماً، كما في حالة المفاعلات المتطورة المبردة بالغاز (AGR).

ويستخدم أكسيد اليورانيوم كوقود في مفاعلات الماء المغلي بحيث تكون نسبة اليورانيوم 235 من 1.5 إلى 3%، وتستخدم سبيكة الزركونيوم لغرض التغليف ويحاط المفاعل بوعاء من الفولاذ القوي غير القابل للصدأ. كما أن الماء المنساب خلال المفاعل يستخدم كمبرد وفي الوقت نفسه كمهدئ ويكون مضغوطاً حتى 70 ضغط جوي، وذلك ليحصل الغليان عند 285 درجة مئوية. ويتم تحويل الطاقة الحرارية إلى طاقة كهربائية بفعالية جيدة بواسطة العنفات.

الفصل الأول: كيمياء الطاقة

وتصل القدرة الإجمالية لمثل هذا النوع من المفاعلات في العالم إلى حوالي 75555 ميجا واط كهرباء ويبين الشكل التالي مخططاً توضيحياً لمفاعلات الماء المغلي.



شكل 18 مفاعل الماء المغلى

وتتشابه كل من مفاعلات الماء المضغوط مع مفاعلات الماء المغلي من حيث الوقود وكذلك من حيث التغليف ولكن الضغط داخل مفاعل الماء المضغوط يكون عند حوالي 145 ضغطاً جوياً، بحيث لا يغلي الماء حتى مع الوصول إلى حرارة 310 درجة مثوية. وعلى ذلك، فإن وعاء المفاعل في مفاعلات الماء المضغوط يجب أن يكون أمتن منه في مفاعلات الماء المغلي. يُنقل هذا الماء عالي الحرارة إلى المبادل الحراري وذلك لإنتاج البخار ومن ثم يعاد إلى المفاعل. ويستخدم البخار النتاتج في المبادل الحراري لإنتاج الكهرباء. ومفاعلات الماء المضغوط هي الأكثر شيوعاً في العالم. وتصل القدرة الإجمالية الحالية لهذه المفاعلات في العالم إلى 21373 ميجا واط كهرباء.

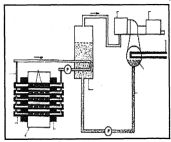
يقوم مفاعل الماء الثقيل المضغوط على استخدام وقود أكسيد اليورانيوم الطبيعي مع سبيكة الزركونيوم كمادة تغليف، وخلاف النوعين المذكورين في

لكيمياء في حياتنا

الفقـرات السـابقة، هـإن هـذا النـوع لا يسـتخدم فيـه وعـاء ضـغط عـال لاحتـواء مكونات لب المفاعل.

بل بدلاً من ذلك، فإن الوقود يتم احتواؤه في عدد من أنابيب الضغط التي يتم تركيبها في وعاء كبير يدعى كالاندريا (Calandria).

ويتم ملء الوعاء بالماء الثقيل المستخدم للتهدئة ويحفظ بارداً (أقل من 85 درجة مئوية) وتركب قضبان التحكم في الوعاء. ويأخذ الماء الثقيل المستخدم لتبريد الوقود دورته خلال أنابيب الضغط وذلك تحت ضغط 85 ضغط جوي وعند درجة حرارة حوالي 300 درجة مئوية ويبين الشكل الآتي صورة تخطيطية لمثل هذا المفاعل. وتبلغ القدرة الإجمالية لهذا النوع من المفاعلات في العالم 18739 ميجا واط كهرباء.



مفاعل الماء الثقيل المضغوط

أول مفاعل استخدم لإنتاج الكهرباء كان من النوع المبرد بالماء الخفيف والمهدأ بالجرافيت وقد كان موجوداً في الاتحاد السوفيتي (سابقاً). وهذا المفاعل ذو أنبوب ضغط كمفاعل الماء الثقيل المضغوط ولكن الأنبوب هنا رأسي. وقد استخدم في ذلك المفاعل اكسيد اليورانيوم كوقود بنسبة إثراء بين 1.5 و2%، واستخدم الزركونيوم كمادة تغليف. ويتكون المهدئ من قوالب مستطيلة

مصفوفة من الجرافيت، في حين يستخدم الماء المنساب خلال أنابيب الضغط كمبرد للمفاعل. يستخدم هذا المبدأ فقط في الاتحاد السوفيتي (سابقاً). وتصل القدرة الإجمالية المشغلة حالياً لهذا النوع من المفاعلات إلى حوالي 14965 ميجا واط كهرباء.

ولقد كان مفاعل حادث تشير نوبل الشهير من هذا النوع وهذا الفاعل، رغم تشغيله بنجاح كبيرة الاتحاد السوفيتي (سابقاً) ولسنوات عديدة. فقد كان ذا مواصفات غير آمنة ولم يكن ليرخص له بالعمل في عديد من الدول.

وقد تم تطوير المفاعلات المبردة بالغاز في الملكة المتحدة وفي فرنسا على ضوء خبرتهما في مفاعلات إنتاج البلوتونيوم. ويستخدم فيه هذه الفكرة ظنز اليورانيوم الطبيعي المغلف بالماجنوكس (سبيكة المغنيسيوم) كوقود للمفاعل. وعلى ذلك فإن هذه المفاعلات تسمى أحياناً مفاعلات الماجنوكس. وللتهدئة في هذه المفاعلات يستخدم الجرافيت، وللتبريد يستخدم غاز ثاني أوكسيد الكربون. وتصل درجة حرارة المبرد في المتوسط إلى 400 درجة مئوية. ويصل الضغط إلى حوالي 020 ضغط جوي، وتصل القدرة الإجمالية الحالية لهذا النوع من المفاعلات في العالم إلى 4059 ميجا واط كهرباء.

وقد طورت الملكة المتحدة المفاعل المتقدم المبرد بالغاز للاستفادة من فكرة المفاعلات المبردة بالغاز. وفي هذا المفاعل يستخدم الجرافيت كمهدئ وغاز ثاني أوكسيد الكربون كمبرد. ويكون الوقود على شكل حبيبات من ثاني أوكسيد الهورانيوم المحتوية يورانيوم 235 بنسبة من 1.2 إلى 2.3 بموضوعة في أنابيب من الفولاذ غير القابل للصدأ. وتصل درجة الحرارة عند مخرج غاز التبريد للمفاعل إلى 650 درجة مئوية. ويصل الضغط إلى حوالي 40 ضغط جوي. وتستخدم هذه المفاعلات فقط في الملكة المتحدة وتصل قدرتها الإجمالية إلى 8315 ميجا واط كهرباء تقريباً.

يختلف مفاعل الحرارة العالية المبرد بالغاز في فكرته عن المفاعلات الأخرى في أنه لا يستخدم التغليف الفلزي المعتاد للوقود. فالوقود يكون على شكل كريات صغيرة جداً ببقطر 2.0مم) من Th) Ct) أو Th) (U ، Th) التي تكون مغطاة بطبقات من الجرافيت وكربيد السيليكون كنوع من التغليف. وتخلط هذه الكربيات مع الكربون وتدرج في وقود المفاعل بالشكل المرغوب فيه. ويستعمل الجرافيت والهيليوم كمهدئ وكمبرد على الترتيب، وتكون درجة إثراء اليورانيوم في حدود 20 إلى 90% وتصل درجة الحرارة عند مخرج الهيليوم إلى 740 درجة مثوية، ويصل الضغط إلى 50 ضغط جوي وتم تشغيل مفاعلين فقط، من هذا النوع في العالم: الأول في الولايات المتحدة الأمريكية بقدرة 330 ميجا واط كهرباء. والثاني في ألمانيا بقدرة 300 ميجا واط كهرباء، وكلاهما من مفاعلات القوى.

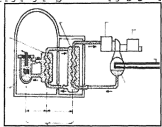
وتستند المفاعلات الولودة السريعة المبردة بالفلز المنصهر إلى استخدام النيوترونات السريعة وعلى ذلك فلا ضرورة هنا لوجود مهدئ. واستخدام النيوترونات السريعة يسمح بفعالية أكبر لتحويل اليورانيوم 238 إلى بلوتونيوم 239. والمفاعلات التي تكون فيها كمية المواد الانشطارية الناتجة اكبر من كمية المواد الانشطارية المستهلكة تسمى المفاعلات المولودة. وحيث أنه لا يستخدم مهدئ في المفاعل، فإن تركيز المواد الانشطارية يجب أن يكون عالياً.

وحالياً، يستخدم خليط من أكسيدي اليورانيوم والبلوتونيوم كوقود بحيث يحوي 25٪ من اكسيد البلوتونيوم. يغلف هذا الوقود بأنابيب من الفولاذ غير القابل للصدأ يتم تبريده بفلز الصوديوم المنصهر. وتصل درجة حرارة المبرد (الصوديوم) إلى 620 درجة مئوية. في حين يصل ضغطه إلى 3 ضغط جوي.

ويحاط مركز التفاعل، الذي يسمى لب أو قلب المفاعل، بعناصر تحوي غطاءً من ثاني أوكسيد اليورانيوم (UO₂) وذلك للحصول على البلوتونيوم بشكل فعال. ويعرض الشكل التالي مخططاً لهذا المفاعل.

250 هناك ثلاثة دول تملك هذا النوع من مفاعلات القوى وهي؛ فرنسا (بقدرات 250 ميحا واط كهرياء) والمملكة المتحدة (بقدرة 250 ميحا واط كهرياء)

والاتحاد السوفيتي (سبابقاً) (300 و600 ميجا وامل كهرباء). وما زالت الأبحاث في هذا المجال قائمة في كل من الولايات المتحدة الأمريكية وألمانيا واليابان والهند.



مفاعل مولود سريع مبرد بالفلز المنصهر

خواص الأمان اللازمة للمضاعلات:

يجب أن تعمل قضبان التحكم في مفاعلات القوى بشكل مستمر، وذلك لاستمرار تولّد الطاقة حسب الطلب على الكهرباء، أو التعويض استنزاف النظائر الانشطارية. ولكي تتم زيادة قدرة المفاعل فإن قضبان التحكم تسحب بشكل يسير من المفاعل.

وحيث أن قدرة المفاعل تتمو بشكل سريع جداً، فإن قضبان التحكم يلزم أن تكون سريعة الاستجابة لضمان التشغيل الآمن للمفاعل. إضافة لذلك فإن المفاعل يصمم بشكل ملائم بحيث أن أية زيادة مفاجئة في القدرة يجب أن تواجه بخواص مكافئة في أنظمة الوقود والمهدئ والمبرد. وعلى ذلك فإن جميع المفاعلات تصمم بحيث تتمتع بمعامل قدرة حرارية سالبة. وهذا يضمن ألا تفقد السيطرة على التفاعل النووي في أي طور من أطوار التشغيل ويضمن كذلك حفظ دوام شروط الأمان.

وأكثر ما يشغل مصممي المفاعلات هو السيطرة على نواتج الانشطار وضمان عدم انتشارها في البيئة المحيطة، وخفض مستوى المنبعث منها للحد الأدنى. وهناك عدد من الحواجز التي تمنع وصول نواتج الانشطار إلى البيئة. أول هذه الحواجز هي مصفوفة الوقود نفسها، والحاجز الثاني هو مادة تغليف الوقود أما الحاجز الثاني هو مادة تغليف الوقود أما الحاجز الثالث فتمثله الدائرة المغلقة لنظام التبريد والتي تحمل معها عادة نواتج الانشطار النشطة إشعاعياً إلى حوض الماء المستخدم لتبريد الوقود. ويتم توفير الحاجز الرابع بواسطة وعاء أو أنبوب ضغط.

وعند خروج النواتج ذات النشاط الإشعاعي من نطاق وعاء الضغط أو أنابيب الضغط إلى مبني المفاعل فإنها لا تستطيع النفاذ إلى الخارج بسبب أن مبنى المفاعل يكون مصمماً بطريقة معكمة ضد أي تسرب للغازات. ولا يسمح إلا بالتسرب عن طريق منافذ خاضعة للسيطرة وذات ترشيح ملائم. ويكون مبنى المفاعل نفسه معاطاً بمنطقة معزولة تمتد إلى 1.6كم، ومنطقة حماية بنصف قطر 5كم وذلك لتلافح تعرض السكان للإشعاع المنطلق عند أية حادثة تحدث، وهذا الأمر يندر جداً حدوثه. وتوفر منطقة الكيلومترات الخمسة خفضاً في مستوى الإشعاع في حالة انطلاقه.

وعلى ذلك، فإن المفاعل النووي يكون ذا تصميم ملائم من حيث السلامة ليضمن عدم تعرض الجمهور للإشعاع حتى في حالة الحوادث التي يستبعد وقوعها.

وما يتعرض له الإنسان العادي من إشعاع نتيجة التشغيل العادي للمفاعل النووي ما هو إلا جزء ضئيل جداً بالمقارنة بما يتعرض له خلال حياته اليومية من إشعاعات بيئية طبيعية، ففي الساعة الواحدة يتفكك في رئسي الإنسان ما مجموعه 30 ألف ذرة من ذرات الراديوم والبولوينوم والبزموت والرصاص.

كما يخترق أجسادنا 0.4 مليون من الجسيمات الثانوية من الأشعة الكونية، ويتفكك منها ما يقرب من 15 مليون من ذرات البوتاسيوم 40 (40%)، التي هي جزء من محتوى البوتاسيوم الكلي في أجسامنا. إلى جانب ذلك، فإننا نستقبل الإشعاع بشكل مستمر من النظائر الأرضية الطبيعية، ومن الفحوص الطبية وغيرها. والتي لم يعرف أن لها أية آثار ضارة، ومن الخبرة المكتسبة في محطات القوى النووية في تارابور وكوتا ومدراس. وجد أن مساهمة تلك المحطات في رفع الخلفية الإشعاعية في المناطق المجاورة لا يتعدى واحد بالمئة من الخلفية الإشعاعية الطبيعية. وهذا لا يولى اعتبار لأن الخلفية الإشعاعية الطبيعية نفسها يمكن أن تزيد إلى الضعف من مكان إلى آخر.

اليورانيوم

هو أنقىل العناصر الموجودة في الطبيعة وهو أحد أكبر مصادر الطاقة للإنسانية. واليورانيوم الطبيعي له ثلاثة نظائر جميعها تتفكك بإنبعاث جسيمات للإنسانية. واليورانيوم الطبيعي له ثلاثة نظائر جميعها تتفكك بإنبعاث مع 238 U 238 و عمر النصف 4.5 238 U يشكل اليورانيوم الطبيعي، ويشكل اليورانيوم 235 U 337 من اليورانيوم الطبيعي أما ذو عمر النصف 200 V 308 سنة ما نسبته 200 V من اليورانيوم الطبيعي أما اليورانيوم 234 U 234 من اليورانيوم الطبيعي. اليورانيوم الطبيعي من تفكك اليورانيوم 823 فيشكل نسبة بسيطة هي 200 V من اليورانيوم الطبيعي.

اليورانيوم 235 هو المصدر الرئيس للطاقة النووية في معظم المفاعلات الحالية. أما اليورانيوم 238 فتتمثل أهميته في إمكانية تحويله إلى البلوتونيوم 239.

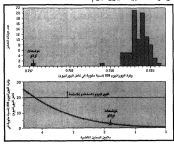
وبسبب اختلاف عمر النصف للنظيرين الرئيسين لليورانيوم فإن الوفرة النسبية لكل منهما تتغير مع الزمن.

اكتشف اليورانيوم بواسطة مارتن كلابروث (Martin Heinrich Klaproth) عام 1789م. وخلال مائة وسبع سنوات من اكتشافه اقتصر استخدامه على إنتاج الزجاج الملون. حيث أمكن إنتاج الزجاج ذي النوعية الجيدة وذي اللون الأصفر أو البين أو الأخضر باستخدام بعض مركبات اليورانيوم.

إن اكتشاف النشاط الإشعاعي بواسطة بكريل عام 1896م الذي أدى إلى اكتشاف الانشطار النووي عام 1939م قد غير الصورة بشكل تام. ففي المراحل الأولى لتصميم المفاعل النووي في الولايات المتحدة الأمريكية لم يكن هناك مصدر محلي لليورانيوم لذلك كان اليورانيوم يستورد من الكونغو الأفريقية (المستعمرة حينئذ من بلجيكا) وبعد أن عرف العالم سر الطاقة الذرية بدأ عدد كبير من الدول برامج مكثفة لاكتشاف اليورانيوم. ويوضح الشكل التالي وضع مصادر اليورانيوم في العالم.

A1.00			-	1 9
من ۱۰ إلى ۸۰US\$ يودانوم	RAR	IF	abet Abeta PR	ادر تغمینیهٔ SR
	RAR	IF	PR	SR
	يود قودم مڻ ۸۰ لِئی ۱۲۰ USS/	pafit-USS RAR pafit-USS RAR	ورداوی من ۸۰ ش دیرازی RAR IF دوراوی	الالتالية الإلام الله الإلام الله الله الله الله الله الله الله ا

واليورانيوم من العناصر الموجودة بنسبة كبيرة في القشرة الأرضية حيث أن وهرته في الأرض أكبر من وهرة الذهب والفضة والزئبق. وتقترب وهرة اليورانيوم في القشرة الأرضية من وهرة الرصاص والقصدير والكوبلت وغيرها. ويوضح الشكل التالى الوهرة النسبية لليورانيوم.



ويوجد اليورانيوم في التركيبات الصخرية بنسبة أكبر من وجوده في الماء. فصخور الجرافيت والفحم تحوي من 3 إلى 4 أجزءا من المليون من اليورانيوم، في حين تعتوي مياه المحيط على جزئين من المليون فقط، وكما هي الحال في العناصر الفلزية الأخرى فاليورانيوم لا يوجد في الطبيعة بشكل حر وإنما يوجد على شكل مركبات من الأكسجين والعناصر الأخرى. وأكاسيد معادن اليورانيوم تحوي خليطاً من ثاني أكسيد اليورانيوم (UO2). وهنا نتضمن معدن

الفصل الأول؛ كيمياء الطاقة

البتشبلند Pitchblende واليورانابت Uranite ، أما معدن الكوفنات Coffinite فهو أحد معادن السليكا واليورانيوم (OH)₄X).

 $K_2O.$) أما معدن الكارنوتايت Carnotite فهو فاندات البوتاسيوم يورانيوم (Carnotite معدن الكارنيوم و Pottassium — uranium vanadate ($2UO_3$. Y_2O_3 . $2H_2O$ المحتوية على اليورانيوم يكون محتوى اليورانيوم فيها من 1.0 إلى 1/3, وقد وجدت بعض الترسبات من المعادن التي تحوي ما نسبته 4 إلى 1/3 من اليورانيوم.

كيمياء اليورانيوم:

اليورانيوم هو أحد أعضاء سلسلة الأكتينيدات Actinides التي تحوي 14 عنصراً. حيث أن الغلاف الإلكتروني الخامس والسادس والسابع وكذلك الغليفات الفرعية غير ممتلئة تماماً. ويحوي اليورانيوم في حالته الفلزية 21 إلكتروناً في الغلاف الخامس (58², 59¢, 59¢) و و إلكترونات في الغلاف السادس (68², 69¢, 69¢) وإلكترونين في الغلاف السابع (78²).

وتساهم هذه الإلكترونات في الروابط الكيميائية لليورانيوم، ولهذا فإن له تكافؤات مختلفة تتراوح بين 3° و6°. فاليورانيوم يمكن أن يتحد مع الفلور ليكون (UF₃ و UF₄ و UF₅) و اليورانيوم الثلاثي التكافؤ يمكن تحضيره في محلول ولكنه غير ثابت، حيث يتفاعل مع الماء وينطلق الهدروجين.

وكذلك فإن اليورانيوم رباعي التكافؤ غير ثابت بالنسبة للأكسدة تحت ظروف خاصة. ويوجد اليورانيوم خماسي وسداسي التكافؤ بشكل مؤكسد في المحلول.

واليورانيوم سداسي التكافؤ مثل $^{1}_{2}$ U يمكن أن يكون معقداً من النوع $^{1}_{2}$ U يمكن أن يكون معقداً من النوع $^{1}_{2}$ U $^{1}_{2}$ U وغيرها ويمكن أن تتكون $^{1}_{2}$ U $^{1}_{2}$ U وغيرها ويمكن أن تتكون معقدات مشابهة مع النترات ($^{1}_{2}$ U) والكربونات ($^{1}_{2}$ U) والأيونات الأخرى. أيضاً فإن ايونات اليورانيوم تكون معقدات مع المنيبات المائحة لإلكترون مثل

الايشرات والكيتونات وألكيل فوسفات Alkyl Phophates وتتميأ أيونات اليورانيوم تحت الظروف التي تكون فيها الحامضية منخفضة جداً.

اليورانيوم ومركباته:

فلز اليورانيوم:

يستخدم فلز اليورانيوم كوقود في المفاعلات المبردة بالغاز وفي عدد من مفاعلات الأبحاث. فمفاعلا الهند للأبحاث يستخدمان فلز اليورانيوم كوقود.

وينتج فلز اليورانيوم باختزال رباعي فلوريد اليورانيوم UF₄ بواسطة فلزي الكالسيوم أو المغنيسيوم حسب التفاعل.

$$UF_4 + 2Mg \longrightarrow U + 2MgF_2$$

وهذا تفاعل طارد للحرارة بطبيعته. والحرارة الناتجة من عملية الاختزال هذه كافية لأن يكون الملح والفلز الناتجان منصهرين ومنفصلين عن بعضهما.

وكثافة فلز اليورانيوم هي 19.07 غرام/ سم³ وهو أثقل 2.5 مرة من الفولاذ و1.5 مرة من الرصاص، واليورانيوم فلز فضي اللون إلا أنه يتحول إلى الأسود عند تعرضه للهواء بسبب تأكسد سطحه، وبالتالي يمكن تداول قطع كبيرة من فلز اليورانيوم في الهواء لكون التأكسد لا يتم إلا على السطح فقط.

ولكن القطع الناتجة عند تشغيل اليورانيوم أو عند طعنه يمكن أن تشتعل في الهواء. لذلك يجب الحذر عند التعامل معه، ويتفاعل اليورانيوم، كذلك، مع الماء ولكن طبقة الأكسيد الرقيقة تمنع تغلغل التفاعل عند درجة حرارة أقل 100 درجة مئوية وينصهر ظلز اليورانيوم عند 1132 درجة مئوية وعلى كل فإنه قبل الانصهار يحدث تغير في التركيب الفيزيائي للفلز، حيث يتحول من طور ألفا إلى طور بيتا عند درجة حرارة 662 درجة مئوية، ثم يتحول من طور بيتا إلى طور جاما عند درجة حرارة 775 درجة مئوية، وتنزاقق هذه التغيرات يتغير كبير في كثافة الفلز.

ثاني أكسيد اليورانيوم:

في عملية استخلاص اليورانيوم نستطيع التحدث عن اكسيدين هما ثالث أكسيد اليورانيوم (UO₃) حيث يكون اليورانيوم سداسي التكافؤ، وثاني أكسيد اليورانيوم (UO₂) حيث يكون اليورانيوم رباعي التكافؤ. وعند تسخين أي من هدنين الأكسيدين في الهواء لدرجة 800 درجة مثوية نحصل على الأكسيد المعروف 80، لا يكون تكافؤ اليورانيوم بين 4 و6. ومن بين هذه الأكسيد يعتبر ثاني أكسيد اليورانيوم (UO2) ذو أهمية بالغة. ولون هذا الأكسيد بني وكثافته 10.97 عم/سم⁵، ودرجة انصهاره 2760 درجة مئوية وليه صفات جيدة تجعله مفضلاً لاستخدامه وقوداً في الفاعلات.

وأحد أهم هذه الصفات هي ثبات تركيبه حتى درجة انصهاره، وكذلك توافقه الجيد مع سبائك التغليف رغم أن كثافته هي نصف كثافة فلز اليورانيوم. وهذا غير مفضل من الناحية الفيزيائية للمفاعل. حيث أن التركيب المفتوح لهذه المادة يعطي حيزاً لاحتواء نواتج الانشطار النووي أثناء توليد الطاقة. وعلى ذلك فإن الوقود المعتمد على ثاني أكسيد اليورانيوم وUO لا ينتفخ بشكل كير مقارنة بالوقود الأعلى كثافة.

كربيد اليورانيوم:

يمكن تحضير اليورانيوم أحادي الكربيد بتفاعل فلز اليورانيوم صع الكربون أو الميثان أو بتفاعل أكسيد اليورانيوم مع الكربون حسب التفاعل:

UO₂+3C ---- UC+2CO

ولا يمكن استخدام الكربيد في المفاعلات المبردة بالماء لأن الكربيد سريع التفاعل مع الماء، ولكنه وقود جيد للمفاعلات الولودة السريعة التي تستخدم الصوديوم المنصهر كمبرد. وكثافة كربيد اليورانيوم هي 3.6 غرام/سم³ ودرجة انصهاره 2500 درجة مئوية وتوصيليته الحرارية تساوي حوالي

ضعف التوصيلية الحرارية لثاني أكسيد اليورانيوم لذلك، فهو أفضل من الأكسيد كوقود.

ويكوِّن اليورانيوم نوعين آخرين من الكربيدات هما (U₂C₃) حيث تكون نسبة الكربون 1.5 من نسبة اليورانيوم ويسمى Sesquicarbide، والنوع الآخر ثنائي الكربيد (UC₂) بنسبة كربون 2. إلا أن هذه الكربيدات لا تستخدم في تطبيقات وقود المفاعلات الولودة السريعة بسبب نشاطها التفاعلي مع مواد التغليف كالفولاذ، واليورانيوم شائي الكربيد (UC₂) يستخدم كوقود للمفاعلات عالية الحرارة المبردة بالغاز Gas التي تستخدم فيها الجرافيت كمادة تغليف.

نيتريد اليورانيوم:

يحضر اليوراينوم أحادي النيتريد بتفاعل فلز اليورانيوم مع النيتروجين أو الأمونيا حسب التفاعل التالي:

$$UO_2 + 2C + \frac{1}{2}N_2 \longrightarrow UN + 2CO$$

وكثافة نيتريد اليورانيوم هي 14.32 غرام/سم و ودرجة انصهاره 2630 درجة مثوية وتوصيليته الحرارية مشابهة للكربيد. ولأحادي النيتريد مستقبل واعد ... ج مجال استخدامه كوفود للمفاعلات السريعة Fast Reactor

رباعي فلوريد اليورانيوم:

رباعي فلوريد اليورانيوم هو مركب وسطي هام في تحضير فلز اليورانيوم وكذلك في تحضير سداسي فلوريد اليورانيوم، ويتم تحضير رباعي فلوريد اليورانيوم بتفاعل ثاني أكسيد اليورانيوم مع فلوريد الهيدروجين عند درجة حرارة 500 درجة مثوية:

$$UO_2 + 4HF \longrightarrow UF_4 + 2H_2O$$

والفلوريد الناتج أخضر اللون ولهذا يعرف بالملح الأخضر.

سداسي فلوريد اليورانيوم:

يحضر سداسي فلوريد اليورانيوم عن طريق تفاعل رباعي فلوريد اليورانيوم مع الفلور عند درجة حرارة 500 – 400 درجة مئوية.

$$FU_4 + F_2 \xrightarrow{400^{\circ}C - 500^{\circ}C} UF_6$$

وسداسي فلوريد اليورانيوم هو مادة صلبة بيضاء تتسامى بشكل مشابه لكاوريد الأمونيوم عند تسخينها إلى درجة م56 درجة مئوية، وحتى عند درجة حرارة 20 درجة مئوية فإن ضغط بخار سداسي فلوريد اليورانيوم فوق سطح المادة الصلبة يصل إلى 0.1 ضغط جوي. والطبيعة الغازية لهذا المركب جعلته مفيداً في عملية إثراء اليورانيوم 235 في اليورانيوم الطبيعي.

ومركب سداسي فلوريد اليورانيوم هـو مـادة شـديدة التفاعـل وتتـأثر بالرطويـة ويتطلب التعامـل معهـا حـذراً خاصـاً. والأوعيـة المصنوعة من سبيكة النيكـل والألمنيوم هـي فقـط المفيدة في نقـل هـذا المركب (UF6) والتعامـل معـه وذلك لأنه عامل تآكل قوي.

اليورانيوم كوقود:

خصائص الوقود النووي:

القدرة النوعية:

تصمم قضبان فلز اليورانيوم أو حبيبات ثاني أكسيد اليورانيوم بحيث يكون لها قطر معين اعتماداً على التوصيلية الحرارية للمادة وعلى أعلى درجة حرارة يسمح بها في لب المفاعل، وعلى قدرة نظام التبريد على خفض الحرارة داخل المفاعل.

وفي حالة استخدام فلز اليورانيوم فإنه يفضل استخدام قضبان فلزية منه بقطر 30مم تقريباً، بسبب أن درجة حرارة مركز المفاعل يجب أن تبقى أقل من 600 درجة مئوية لتلافي أي تحول في الطور لليورانيوم، بحيث تبقى قدرة المفاعل معدودة بـ5 ميجاوات حراري/ طن ويتطلب المفاعل الذي ينتج 1000 ميجا واط

حرارة (حوالي 300 مينا واط كهرياء) حوالي 200 طن من فلز اليورانيوم. وفي حالة استخدام اكسيد اليورانيوم كوقود للمفاعلات الحرارية، فإن هذا الوقود يكون عبارة عن أقراص من ثاني أكسيد اليورانيوم بقطر تقريبي 12مم.

وعلى الرغم من أن التوصيلية الحرارية للأوكسيد أقل منها للفلز، فإن استخدام أقراص ذات قطر أقل. وبسبب درجة الانصهار العالية، يمكن الحصول على قدرة نوعية تصل إلى 20 ميغا واط حراري/ طن. فالمفاعل ذو القدرة 300 ميغا واط كهرباء يتطلب عندئذ حوالي 50 طن من اليورانيوم الطبيعي، وعندما يثرى ثاني أكسيد اليورانيوم فإنه من الممكن الحصول على قدرة نوعية تبلغ 25 يثرى ثاني أكسيد اليورانيوم فإنه من الممكن الحصول على قدرة نوعية تبلغ 25 المفاعلات الولودة السريعة. فإن الوقود يحوي 20% من المواد الانشطارية. بتصنيع أعصدة الوقود بقطر كمم واستخدام الصوديوم كمبرد، فإن القدرة النوعية أعمدة الوقود بقطر كمم واستخدام الصوديوم كمبرد، فإن القدرة النوعية يمكن أن ترتفع إلى 200 ميغا واط حراري/ طن، ولهذا فإن مفاعل ولود سريع بقدرة 300 ميغا واط كهرباء يتطلب 5 طن من الوقود فقط. وعليه فإن المفاعلات الولودة السريعة هي مصادر طاقة صغيرة الحجم.

الاحتراق:

من الخصائص الأخرى الهامة للوقود النووي الاحتراق وهو مقياس للطاقة الكية المنتجة من الوقود أثناء بقائه داخل المفاعل. ويقاس الاحتراق بوحدة الميجا وات. يوم لكل طن (Mwd/te) فانشطار 1 جرام من اليورانيوم ينتج 1 ميغا واط يوم من الطاقة الحرارية التي تكافئ الحرارة الناتجة من ألف سخان قدرة كل منها 1 كيلو واط يعمل كل منها ليوم واحد. وهذا يكافئ تقريباً الحرارة الناتجة من احتراق 2.5 طن من الفحم وإذا حدث انشطار لطن واحد من اليورانيوم وكانت نسبة اليورانيوم فن من الفحم وإذا حدث انشطار لطن واحد من اليورانيوم وكانت نسبة اليورانيوم واط. يوم /طن فالاحتراق الذي يمكن الحصول عليه من الوقود يعتمد بشكل كبير على تركيز النظائر الانشطارية في الوقود نفسه.

الفصل الأول؛ كيمياء الطاقة

واستهلاك كل اليورانيوم 235 الموجود في اليورانيوم الطبيعي يكافئ 7000 ميغا واط يوم/طن. ومن الممكن الحصول على هذا الاحتراق حتى لو بقى جزء كبير من اليورانيوم 235 دون أن ينشطر، وذلك لأن الطاقة تنتج أيضاً بواسطة انشطار البلوتونيوم المتولد من اليورانيوم 238. وعملياً فإن الوقود لا يترك في المفاعل حتى تستهلك جميع المواد الانشطارية فيه وذلك لأنه يجب أن يكون هناك حد أدنى لمحتوى هذه المواد في المحافظة على معدل القدرة في المفاعل،

كذلك فإن احتراق الوقود يمكن أن يقيد بتراكم نواتج الانشطار داخل قضبان الوقود وهذا في حالة الوقود الفلزي حيث أن أعلى احتراق يمكن الوصول إليه هو 5000 ميغا واطه يوم/ طن على الرغم من التغليف المحكم وفلز اليورانيوم ينتفخ أثناء توليد الطاقة بسبب عدم وجود فراغ لنواتج الانشطار في مادة الفلز.

أما اكسيد اليورانيوم فهو أكثر تحملاً لتواتج الانشطار، وعند وجود مقدار كاف من الإثراء (التخصيب). فإنه بمكن الوصول إلى درجة عالية من الاحتراق. وفي هذه الحالة فإن التآكل الكيميائي لمادة التغليف بسبب نواتج الانشطار. إضافة إلى أن انتفاخ الوقود يحدد مقدار الاحتراق.

ويمكن الوصول إلى درجة احتراق تقترب من 33 ألف ميغا واط. يوم/ طن في مضاعلات الماء المضغوط، ولهذا فإن الاحتياج السنوي من الوقود لمفاعل الماء المضغوط بقدرة 1000 ميغا واط حرارة (300 ميغا واط كهرباء) هو فقط 10 طن. وهناك محاولات جارية لزيادة هذا الاحتراق إلى 50 ألف ميغا واط حرارة/ طن الذي سيؤدى إلى تحسين اقتصاديات الوقود.

وفي حالة المفاعلات الولودة السريعة هإن الضرر الذي تلحقه النيوترونات بمادة التغليف يدخل في الحسبان. وعلى كل هإن درجة الاحتراق التي تم الحصول عليها هي 100000 ميغا واطه. يـوم/ طن وفي بعض الحالات وصلت درجة الاحتراق إلى 200000 ميغا واطه. يـوم/ طن. وعلى ذلك هإن الاحتياج السنوي من الوقود للمفاعلات الولودة السريعة يعتبر قليلاً جداً. ويورد الجدول التالي بعض بيانات الوقود العامة.

Sheep and an annual and an		The state of the s		
المفاعلات	مفاعل التبريد	مفاعل الماء المضغوط	مفاعل الماء	الخصائص
الولودة السريعة	الغازي	ب الماء المغلي	الثقيل المضغوط	
(FBR)	(GCR)	(BWR/PWR)	(PHWR)	
$UO_2 - PUO_2$	U	UO ₂	UO ₂	الوقود
200	5	5 ± 30	20	القدرة النوعية ميغا واط حـرارة/
				طن (MWt/te)
5	200	33	50	الوقود الكلي طن (te)
أكبرمن	5.000	41000 - 31000	7.000	الاحتراق (ميغا واط. يــوم/ طــن)
100.000				(MWd/te)
3.5	70	10	50	متطلبات الوقود السنوية (طن) (te)

خصائص الوقود النووي لمضاعل بقدرة 1000 ميغا واط حراري (300 ميغا واط كهربائي)

تصنيع الوقود:

إن تصنيع وقود فلز اليورانيوم هو من التقنيات الصعبة لوجود بعض الخصائص غير المرغوب فيها لفلز اليورانيوم. وقضبان فلز اليورانيوم عندما تسخن وتبرد لعدة مرات مثلما يحصل عادة في المفاعلات، يحدث لها استطالة.

ولأن هذا السلوك لا يمكن قبوله في المفاعلات فإن الوقود يعامل معاملة حرارية خاصة أثناء تصنيعه لتلافي هذه المشكلة. كذلك فإن فلز اليورانيوم يحدث له انتفاخ أثناء التشعيع ولهذا لابد أن تكون مادة التغليف قوية أو أن يكون الاحتراق منخفضاً.

وقود الأكسيد:

اكسيد اليورانيوم عبارة عن مسحوق طفلي، ومن غير المكن تصنيعه كقضبان ولهذا فإن أكسيد اليورانيوم يستخدم على شكل أقراص ذات قطر يساوي 12مم وارتفاع 15 مم. ويتم إعداد هذه الأقراص بضغط ثاني أكسيد اليورانيوم (UO₂) كي يشكل أقراصاً يتم بعد ذلك تسخينا إلى 500 درجة مثوية للحصول على

مادة صلبة عالية الكثافة ومن المهم المحافظة على قطر هذه الأقراص لضمان دخولها في أنبوب التغليف. كما أنه يجب أن يكون الفراغ بين الأقراص وأنبوب التغليف صغيراً. بحيث تنقل الحرارة بشكل تام من الأقراص إلى أنبوب التغليف. ويجب أن تكون كثافة جميع الأقراص متماثلة لتلافي وجود نقاط ساخنة. ولأن بعض نواتج الانشطار عبارة عن غازات فيجب أن يكون تركيب هذه الأفراص قابلاً للاحتفاظ بهذه الغازات حيث أن أي انطلاق لهذه الغازات يسبب ارتفاع الضغط على أنبوب التغليف، مما يؤدى إلى فشل هذا الوقود.

وتوضع أقراص الوقود داخل أنابيب تغليف مصنوعة من سبيكة الزركونيوم ويتم لحامها. ويجمع عدد من هذه الأنابيب لتكوين حزمة وقود. وفي مفاعلات الماء الخفيف LWR. فإن أعمدة الوقود تكون طويلة إلى حد ما بسبب الاحتراق العالي الذي يمكن الحصول عليه، لذلك فإنه يترك بعض الفراغ لنواتج الانشطار والغازات المنطقة أثناء إنتاج الطاقة الكهربائية.

البلوتونيوم:

لقد أوجد اكتشاف الانشطار النووي عام 1939 قوة دافعة لتوسيع الجدول الدوري للعناصر وقد ظهر فرع جديد من فروع العلوم النووية قاد إلى اكتشاف عناصر ما بعد اليورانيوم. وهذا المجال البحثي النامي المزدهر قاد إلى اكتشاف عناصر جديدة وصلت حتى العنصر رقم 112 حالياً. وقد اكتشف البلوتونيوم بواسطة العالم سيبودنج (G.T.Seaborg) ومعاونيه. ويعتبر البلوتونيوم أول عناصر ما بعد اليورانيوم التي أمكن فصلها بكميات محسوسة. وقد فصل كل من كوننجهام (B.B.Cunningham) وورنر (L.B.werner) كمية من البلوتونيوم عملية الفصل هذه باستخدام خمسة كيلوغرامات من نترات اليورانيوم المائية عملية الفصل هذه باستخدام خمسة كيلوغرامات من نترات اليورانيوم المائية معت بالنيوترونات المنتجة بواسطة تفاعل الديوتيريوم ما لبريليوم باستخدام المسرع النووي الدوار (سيكلوتردن) بجامعة كاليفورنيا (مختبر الإشعاع – بيركلي) وقد تمت إضافة 5 مللي جرام من السيريوم (CC)

واللانثانيوم (La) المذابة في حمض الكبريتيك H2SO4 ذي تركيز 5.0 مولار إلى المحلول الذي تم تركيزه بواسطة التبخير ثم رسبت الفلوريدات بإضافة محلولي حمض الهدروفلوريك (HF) وفلوريد البوتاسيوم (KF). ثم حولت الفلوريدات إلى كبريتات بإضافة حمض الكبريتيك 1420هـ وفي هذه المرحلة فإن العناصر كبريتات بإضافة حمض الكبريتيك 1420هـ وفي هذه المرحلة فإن العناصر في الأرضية النادرة مثل السيريوم واللانثانيوم ترسبت كفلوريدات وبقي البلوتونيوم في المحلول. وبإعادة هذه العملية بشكل دوري نتج بلوتونيوم نقي يستخلص في المحلول حمض النيتريك المخفف (دالم). وقد كانت المحصلة النهائية من البلوتونيوم كمية غير محسوسة وزناً. لذلك، أعيدت التجرية باستخدام 90 جراماً من نترات اليورانيوم وذلك في 10 سبتمبر عام 1942م. وقد تم الحصول على أول كمية نقية موزونة من هذا العنصر المنتج صناعياً عندما وضع محلول البلوتونيوم النقي في كفة من البلاتين معروفة الوزن والتي تم حرقها وكان فارق الوزن بعد الحرق هو 2.77 ميكروجرام من أكسيد البلوتونيوم 1900 وقد حفظت هذه الكمية لتصبح مرجعاً مستقبلياً.

خواص البلوتونيوم الكيميائية:

البلوتونيوم هو أحد العناصر القليلة في الجدول الدوري التي تتميز بخصائص كيميائية معقدة ويوضح التركيب الإلكتروني للبلوتونيوم أن المدارات الخامس والسادس والسابع لنرة البلوتونيوم ممتلئة جزئياً. ولهذا هإن الإلكترونات في هذه المدارات يمكن أن تساهم في التفاعلات الكيميائية. ويمكن أن يوجد البلوتونيوم بتكافؤ ثلاثي ورباعي وخماسي وسداسي. ففي حالة التكافؤ الخماسي والسداسي يوجد البلوتونيوم بشكل ⁵⁴ PU و PUO⁵2 أو PUO⁶2.

وفي المحاليل المائية فإن *PUO و PUO و هما فقط الشكلان المستقران. والبلوتونيوم هو العنصر الواحد الذي تتشابه حالات تكافؤه إلى حد كبير. ويمكن أن تتواجد مع بعضها في نفس المحلول. وتحت ظروف خاصة فإنه من الممكن تثبيت حالة أيونية معينة. مثال ذلك، البلوتونيوم رباعي التكافؤ الذي يكون في أكثر حالاته استقراراً في محلول حمض النيتريك.

الفصل الأول: كيمياء الطافة

وأيونات البلوتونيوم لديها قابلية لتكوين معقدات مع الأينونات. فعلى سبيل المثال فإن البلوتونيوم الرياعي يمكن أن يكون المعقدات التالية في حمض النيتريك.

 $PU(NO_3)^{+3}$, $PU(NO_3)^{+2}$, $PU(NO_3)^{+3}$, $PU(NO_3)^{+4}$, $PU(NO_3)^{-2}$

الخواص الانتقائية للتأكسد والاختزال، وكذلك خواص تكوين المقدات هي جوانب مهمة في تصميم طرق فصل واستخلاص العنصر. ويمكن أن يكون أيون البلوتونيوم معقدات مع عدد من المركبات العضوية مثل الايثرات والكليتونات وثلاثي بيوتايل الفوسفات. فالمركبات مثل: PU(NO₃)₄ 2TBP هي مركبات ذوابة في الوسط العضوي، ولذا فهي الأساس لكثير من عمليات الفصل.

البلوتونيوم ومركباته:

فلز البلوتونيوم:

ينتج فلـز البلوتونيـوم عن تفاعـل ربـاعي فلوريـد البلوتونيـوم PoF₄ مـع فلـز الكالسيوم Ca وفق المادلة:

$$PuF_4 + 2Ca \longrightarrow PU + 2CaF_2$$

ويعتبر فلر البلوتونيوم أحد الفلزات عالية الكثافة حيث تبلغ كثافته 19.86 جرام/ سم³ وتبلغ درجة انصهاره 640 درجة مثوية، ولكنه يخضع، بين درجة حرارة الغرفة ودرجة انصهاره لعدة تحولات طورية ذات اختلافات محسوسة في كثافته. ولهذا فإن فلز البلوتونيوم الصلب غير ملائم لاستخدامه مباشرة كوقود للمفاعلات.

إلا أن هــذا الأمــر لا يعتبر عائقاً في اســتخدامه كوق ود حيـث أن فلــز البلوتونيــوم النقــي لا يســتخدم مطلقاً كوقــود للمفــاعلات لكونــه ذو محتــوى الشطاري عال. ولهذا فإنه عادة ما يخفف بفلز اليورانيوم أو أي فلز آخر مناسب عند استخدامه وقوداً للمفاعلات.

فلز البلوتونيوم شديد التفاعل. ويتفاعل مباشرة مع الهواء الرطب. ولهذا هإن جميع العمليات التي تتضمن التعامل مع فلز البلوتونيوم تجري في صناديق قفازات معزولة عن الهواء (Inert atmosphere glove boxes).

أكسيد البلوتونيوم:

هـ و مـادة البـدء في تصنيع وقـ ود البلوتونيـ وم، ويستخدم كـذلك لتحضير معظم مركباته. والناتج النهائي لعملية إعادة معالجة الوقود هـ و محلول من نترات البلوتونيوم. ويتم تحضير أكسيد البلوتونيوم من ذلك المحلول بترسيب الإكسالات Oxalate ومن ثم حرقها:

$$\begin{split} & \text{PU} (\text{NO}_3)_4 + 2\text{H}_2\text{C}_2\text{O}_4 & \longrightarrow \text{PU} (\text{C}_2\text{O}_4)_2 + 4\text{HNO}_3 \\ & \text{PU} (\text{C}_2\text{O}_4)_2 + \text{O}_2 & \xrightarrow{500^{\circ}\text{C}} \text{PUO}_2 + 4\text{CO}_2 \end{split}$$

يعتمد لون أكسيد البلوتونيوم على مصدره، وهو يتلون من الأسود المصفر إلى الأخضر. وتبلغ كثافته النظرية 11.46 جرام/سم³، وتبلغ درجة انصهاره 2400 درجة مئوية. واكسيد البلوتونيوم مستقر إلى حد ما تحت ظروف التشعيع بالنيوترونات ومرشح قوي لاستخدامه كوقود نووي، ولكونه مادة خزفية فإن توصيليته الحرارية منخفضة ولكنه يعوض ذلك بدرجة انصهاره المرتفعة إلى حد كبير.

كربيد البلوتونيوم:

تعتبر كربيدات البلوتونيوم ذات أهمية في الحصول على نسبة توليد عالية في المفاعلات الولودة السريعة. والبلوتونيوم أحادي الكربيد (Mono carbide)، الذي يحوي ذرة كربون بدلاً من ذرتي اكسجين في اكسيد البلوتونيوم له قدرة أقل على تهدئة النيوترونات في المفاعلات السريعة، ويؤدي ذلك إلى نسبة توليد أعلى. كذلك، فإن التوصيلية الحرارية للبلوتونيوم أحادي الكربيد أعلى منها في أكسيد البلوتونيوم. وذلك يفيد في تقليل كمية المواد المستخدمة في المفاعلات الولودة السريعة. ويمكن الحصول على البلوتونيوم أحادي الكربيد بالتفاعل

القصل الأول: كيمياء الطاقة

المباشر بين فلز البلوتونيوم وغاز الميثان (methane) إلا أن الطريقة الأكثر شيوعاً هي الاختزال الحراري لأكسيد البلوتونيوم بالكريون كما في المعادلة:

$$PUO_2 + 2C \xrightarrow{1400^{\circ}C} PoC + CO_2$$

والكثافة النظرية للبلوتونيوم أحادي الكربيد هي 13.58 جرام/ سم 5 . ودرجة انصهاره 1654 درجة مئوية. ووجود كمية زائدة من الكربون يمكن أن يؤدي إلى تكون أنماط أخرى من الكربيد مثل PU_{c} و PU_{c} .

نيتريد البلوتونيوم:

يعتبر نيتريد البلوتونيوم وقوداً متطوراً للمضاعلات الولودة السريعة، ولديه القابلية لنسبة توليد عالية. ويمكن تحضيره بالتفاعل المباشر بين فلز البلوتونيوم وغاز النيتروجين أو بواسطة الاختزال الحراري لأكسيد البلوتونيوم بالكريون في وسط من غاز النيتروجين حسب التفاعل:

$$PUO_2 + C + \frac{1}{2}N_2 \xrightarrow{1400^{\circ}C} PUN + CO_2$$

وتبلغ كثافة نيتريد البلوتونيوم 14.22 جرام/سم³، ويتفكك إلى البلوتونيوم والنيتروجين عند درجة مئوية، ولا تتكون نيتريدات أعلى من النيتريد الأحادي.

البلوتونيوم رباعي الفلور:

البلوتونيوم رباعي الفلور هو المادة التي يبدأ بها تحضير فلز البلوتونيوم، ويتم تحضيرها من أكسيد البلوتونيوم بمعاملته بفلوريد الهيدروجين وفق المعادلة:
PUO.+4HF - 500°C - PUF.+2H.O

ورباعي فلوريد البلوتونيوم وردي اللون وكثافته تقدر بـ 6.75جرام/سم³ ودرجة انصهاره 1027 درجة مئوية.

الوقود المعتمد على البلوتونيوم:

يمكن أن يستخدم البلوتونيوم المستخلص من إعادة معالجة الوقود كمادة انشطارية في المفاعلات الحرارية أو المفاعلات الولودة السريعة. وهناك عدد من الدول تبحث إمكانية استخدام خليط من أكاسيد (MOX) اليورانيوم والبلوتونيوم (PUO₂) كوقود والبلوتونيوم تحوي ما يقارب 4٪ من اكسيد البلوتونيوم (PUO₂) كوقود لمفاعلات الماء الخفيف ولهذا الغرض، فإنه لا حاجة لليورانيوم المشري. لأن البلوتونيوم يغني عن اليورانيوم 235. وبالفعل فقد استبدلت بعض حزم اليورانيوم المثري بحزم من الاكسيد في قود مفاعلات تابس (TAPS).

يستخدم البلوتونيوم كما ذكر سابقاً بكفاءة أكثر من المفاعلات الولودة السريعة حيث أن الخواص النووية للبلوتونيوم تعطي نسبة توليد عالية عندما تستخدم النيوترونات السريعة. وأغلب الوقود المستخدم في المفاعلات الولودة السريعة يتكون من خليط من اكسيد اليورانيوم والبلوتونيوم حيث يحوي 25% من ثاني اكسيد البلوتونيوم (PUO2) وهو المستخدم في مفاعل (PFR) في الملكة المتحدة بقدرة 250 ميغا واط. ومفاعل BN600 الروسي (الاتحاد السوفيتي سابقاً)، بطاقة 600 ميغا واط. وقد صنع وقود هذه المفاعلات مشابهة لتصنيع اكسيد اليورانيوم، حيث تخلط بودرة اكسيد اليورانيوم مع بودرة اكسيد البلوتونيوم ثم يستخدم الخليط لتصنيع بودرة اكسيد الورانيوم مع بودرة اكسيد البلوتونيوم ثم يستخدم الخليط لتصنيع أقراص الوقود بقطر يتراوح بين 5 و 8مم.

بعد ذلك تعبأ الأقراص في أنبوب من الفولاذ لصنع قضبان الوقود. وتتم جميع هذه العمليات حتى إنتاج قضبان الوقود باستخدام صندوق القفازات. للتأكد من العزل المحكم ولا يمكن السماح لبودرة اكسيد البلوتونيوم بالتسرب إلى جو المختبر أو ملامسة أي من العاملين. ويفترض في صندوق القفازات أن يوفر مثل هذه الحماية رغم أنه يصعب عملية تصنيع الوقود إلى حد ما. وبعد ذلك تجري عملية تنظيف للسطح الخارجي لقضبان الوقود ويتم إخراجها من صندوق القفازات وذلك لعمل حزم قضبان الوقود.

تطبيقات البلوتونيوم الأخرى:

مصادر النيوترونات:

صنفت مصادر النيوترونات في الثلاثينات من القرن العشرين وذلك بتجميع عنصر الراديوم مع بودرة البريليوم، حيث تتفاعل جسيمات ألفا (α - Particles - منصر الراديوم مع البريليوم لتعطي نيوتروناً وقت التفاعل:

 ${}^{9}_{4}\text{Be} + {}^{4}_{2}\text{He} \longrightarrow {}^{12}_{6}\text{C} + {}^{1}_{0}\text{n}$

وعلى كل، فإنه بسبب وجود نويدات تبعث جسيمات بيتا وأشعة جاما مصاحبة لسلسلة تفكك الراديوم والرادون فإن استخدام هذه المصادر أصبح أمراً مرهقاً وغير مرغوب فيه. ولهذا فإن استبدال الراديوم/ رادون بالبلوتونيوم قد أدى إلى تطوير مصادر نيوترونات مأمونة بمكن استخدامها في مختبرات الأبحاث. ولهذا الغرض فإنه يمكن استخدام أكسيد البلوتونيوم بحيث يخلط مسحوقه بشكل تام مع بودرة فلز البرليوم أو تستخدم سبيكة من البلوتونيوم والبرليوم ثم بعد ذلك يغلف هذا المصدر في كبسولة من الفولاذ لضمان الأمان أثناء تداوله.

مولدات الطاقة النظائرية:

عمر النصف للبلوتونيوم 238 هو 87.7 سنة ويتفكك بانبعاث جسيمات آلفا. ويمكن تحويل طاقة جسيمات آلفا المنبعثة منه إلى حرارة. ويعطي جرام واحد من البلوتونيوم 238 قدرة حرارية مقدارها 0.55 واطه. وهذه الحرارة يمكن استخدامها لتوليد كمية قليلة من الكهرياء بمساعدة جهاز كهربائي حراري Thermoelectric. ولهذا ، فإنه يمكن أن يصنع من البلوتونيوم 238 بطارية طاقة لأغراض خاصة. وأحد تطبيقات بطاريات البلوتونيوم 238 الهامة هو استخدامها في جهاز تنظيم ضريات القلب، وكذلك استخدامها لتوفير الطاقة للعديد من الأقمار الصناعية. وقد صنع عدد من هذه البطاريات بقدرات تتراوح بين 0.2 و 30 واطه.

البريليوم:

تعتبر الأحجار الكريمة مثل حجر الزُمرد الأخضر الداكن، وحجر الزبرجد الأزرق المخضر المرجنت وهو حجر كريم وردى اللون، والهليدور Heliodors الذهبي اللون ذات جمال رائد. وجميع هذه الأحجار عبارة عن صنف متبلور بشكل جيد للبريل (Beryl) الندي هـ و سـ يليكات البرليوم (Becyl) AL2O3 ، 6SiO2 وبلورات البريل عديمة اللون، إلا أن إضافة أية كمية قليلة جداً من العناصر كشوائب تجعلها ملوثة. والبريل هـ و المصدر الأساس للبريليوم، ويوجد عادة كبلورات موشورية الشكل في البجماتيت (Pegmatite)، وهو نوع من أنواع الصوان أو الجرانيت.

لقد لاحظ هاري (R.J. Hary) عام 1798م أن الخواص الضوئية للزمرد مماثلة لخواص البريل التجاري، وقد أثبت التحليل الكيميائي لهذين الحجرين بواسطة لويس فادكولين أن المادتين متجانستان وتحويان عنصراً جديداً سمي جلوسينيوم. وقد سمي البريليوم بهذا الاسم عام 1828م بواسطة العالم ووهلر. الذي نجح في فصل البريليوم متزامناً مع العالم بوصي (W. Bussy) في فرنسا. وقد تم فصل البريليوم بإختزال كلوريد البريليوم بواسطة البوتاسيوم ويتم الحصول على البريل من مناجم سطحية بالجمع اليدوي، حيث تحوي مثات من أطنان الصخور طناً واحداً فقط من بلورات البريل. وحتى الثلاثينات من هذا القرن فقد اقتصر الاهتمام بالبريليوم على المختبرات. ولكن اكتشاف النيوترون بواسطة قذف البريليوم بجسيمات ألفا أدى إلى الاهتمام بالبريليوم في العلوم النووية وبشكل خاص فإن خواصه كمهدئ للنيوترونات جعلته مادة هامة في الصناعات النووية.

استخدامات البريليوم وسبائكه:

استخداماته في الأنظمة النووية:

لفلز البريليوم مقطع عرضي صغير للغابة لامتصاص النيوترونات الحرارية (0.0095 بارن) بالقارنة بجميع الفلزات الأخرى والخاصية الأخرى للبريليوم هي تميزه بمقطع عرضي كبير لانعكاس النيوترونات. وهو مهدئ للنيوترونات وله درجة انصهار عالية. ويتميز البريليوم بالمتانة مما جعله مهدثاً وعاكساً جيداً للنيوترونات. وينعصر استخدام البريليوم في مفاعلات خاصة بسبب غلاء ثمنه. وقد استخدم ظز البريليوم واكسيد البريليوم كمواد إنشاء وعاكس في مفاعل اختبار المواد والمفاعل المهدسي التجريبي والمفاعل المولد التجريبي المتقدم والمفاعل المولد كمولاد إنشاء وعاكس المولد التجريبي المتقدم والمفاعل المولد التجريبي المتقدم والمفاعل المولد التجريبي والمفاعل المولد التجريبي المتقدم والمفاعل المولد التحريبي - 2 في الولايات المتحدة الأمريكية.

وكثير من مكونات التجهيزات في أبحاث النيوترونات مصنوعة من البريليوم أو أكسيد البريليوم ويستخدم البريليوم أيضاً لإنتاج مصادر النيوترونات اللازمة لبدء تشغيل المفاعلات وكذلك للأبحاث. وفضلاً عن المصادر النيوترونية المعتمدة على التفاعل (n و α) (ألفا، نيوترون) يمكن عمل مصادر تعتمد على التفاعل (y,n) (جاما، نيوترون). ومعظم هنذه المصادر هني من الأنواع "Be" و 29° و (48° - 28°) و غذا استخدام البريليوم كمهدئ للنيوترونات أو كعاكس لها في المفاعلات النووية فإن البريليوم يخضع للتفاعلات النووية التالية:

تطبيقات البريليوم في الصناعات الأخرى:

البريليوم هو أخف مواد البناء حيث أن كثافته هي ثلث كثافة الألنيوم. وهو العنصر الخفيف الوحيد الذي يمتاز بالثبات حيث أن درجة انصهاره عالية.

وحتى البريليوم الساخن المحمر لا يتفاعل مع الهواء أو البخار، حيث أنه محمي بطبقة من اكسيد البريليوم تمنعه من التفاعل، وللبريليوم خاصية توصيل كهربائي جيدة، وسعة حرارية عالية، وتوصيلية حرارية عالية. وله خواص ميكانيكية جيدة عند رفع درجة حرارته.

ومعامل مرونته اعلى بنسبة 1: 3 عنها في الفولاذ. وللبريليوم أيضاً تطبيقات في علوم الفضاء. ولإمكانية تصنيع البريليوم بشكل دقيق وأبعاد ثابتة، فقد أدى ذلك إلى استخدامه بشكل كبير في أنظمة القيادة وأجهزة التحكم الملاحية مثل الجيرسكوب (آداة لتحديد الاتجاه) والمسرعات. يوفر البريليوم في تطبيقات الفضاء 60٪ من الوزن مقارنة بالمواد الأخرى. ولهذا فإنه يستخدم لصناعة أجزاء كثيرة من الصواريخ ومركبات الفضاء والطائرات العسكرية. وللبريليوم خواص

 $^{^{9}\}text{Be}+\text{n}\longrightarrow ^{9}\text{He}+\alpha$

 $^{^{6}\}text{He} \longrightarrow ^{6}\text{Li} + \text{B}^{-}$

 $^{^{6}\}text{Li}+\text{n}\longrightarrow {}^{4}\text{He}+{}^{3}\text{H}$

 $^{^{9}}$ Be+y \longrightarrow 8 Be+n

 $^{^8}$ Be $\longrightarrow 2\alpha$

 $^{^{9}}$ Be+n \longrightarrow 8 Be+2n

حرارية ممتازة تجعله مادة جيدة لتصنيع اسطوانات مكابح الطائرات العسكرية. ولكون البريليوم من العناصر الخفيفة فإنه ينفذ أشعة اكس بشكل فعال أكثر 17 مرة من الألمونيوم، ولذا يستخدم بشكل كبير في تصنيع نوافذ أنابيب الأشعة السينية لإنفاذ هذه الأشعة وإيقاف الإلكترونات. ويبقى السطح المصقول والبريليوم لامعاً لعدة سنوات. ولهذا يستخدم لصنع مرايا خاصة لتطبيقات الفضاء.

ويستخدم البريليوم أيضاً كحاجز حراري في رحلات عطارد الفضائية وفي أجزاء مقصورة الركاب للعديد من المركبات الفضائية.

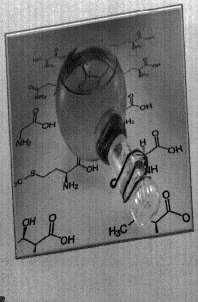
وفي الصناعات التقليدية يستخدم البريليوم كسبيكة. ومن بين السبائك المختلفة: فإن سبائك البريليوم – النحاس هي الأكثر استخداماً. حيث إن إضافة كمية قايلة من البريليوم للنحاس تعطيه صلابة قوية. وهناك سبائك ذات تركيز عال من البريليوم مثل السبيكة - 25 التي تحوي 2٪ بريليوم و 0.3٪ كوبلت.

وتتميز هذه السبيكة بمتانة عالية ولها استخدامات واسعة خصوصاً في "النوابض متناهية الدفة (Precision Springs)" وصلابة سبيكة البريليوم النحاس جعلتها أيضاً ذات أهمية في صناعة بعض الأدوات في المصافي ومصانع المتفجرات، التي تشكل فيها أي شرارة خطورة بالغة، حيث أن الأدوات المصنوعة من سبائك البريليوم – النحاس لا تحدث أي شرر. وسبائك البريليوم من نوع 500 تحوي 6.0% من البريليوم و 6.1% من الكوبلت، ولها خاصيتا توصيل كهربائي وحراري جيدتان. لذلك، تستخدم في صناعة الإلكترونيات وكذلك في التطبيقات والتجهيزات الآلية، ويمكن استخدام البريليوم لتكوين سبيكة المنايسيوم لتقليل سرعة اشتعاله. كذلك، فإن فقدان الفضة لبريقها يمكن أن المنايع بسبيكة من الفضة لبريقها يمكن أن

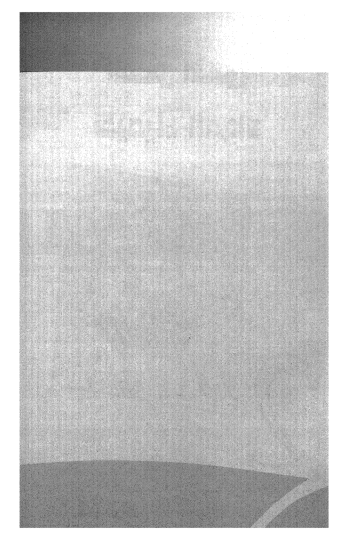
ولأكسيد البريليوم خواص ممتازة كمادة مقاومة للانصهار ويستخدم في تطبيقات خاصة مثل شموع الاحتراق في الطائرات وفي عمل الرادارات.

وأكسيد البريليوم مادة ثابتة غير منصهرة ويمكن استخدامه كبوتقة لاحتواء الفلزات النشطة.

الفصل الثاني كيمياء المواد



2



الفصل الثاني

كيمياء المواد

بعض المعادن المهمة :

أهمية المعادن:

درج الإنسان على تقسيم تاريخه المعروف إلى عصور آخذ كل منها سمّتَهُ من المواد التي استخدمها لصنع أدوات طعامه أو صيده، أو تسلح بها أو ساعدته في بعض حاجاته مثل بناء المأوى وإنتاج الكساء أو السفر إلى غير ذلك. ومن هنا ظهرت أوصاف العصر الحجري والبرونزي والحديدي وغيرها.

وقبل ظهور المبلمرات الصناعية كانت أهم المواد التي أشرت في حياة الإنسان هي المعادن فقد عرف الذهب والفضة والنحاس منذ القديم، وريما كان ذلك راجعاً إلى وجود هذه العناصر أحياناً حرة وبشكل يسهل العثور عليه قرب سطح الأرض.

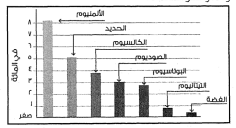
وقد استخدم الإنسان هذه المعادن في الحلي والزينة والعملة. ولكن باقي المعادن، بما في ذلك أشهرها مثل الحديد والألمنيوم، توجد في الطبيعة متحدة مع عناصر أخرى. ويجب القيام بعمليات تستخلصها في حالة صالحة للاستعمال.

وقد كان لظهور معدن أو أكثر وانتشار استخدامه في أحيان كثيرة تأثيرات سياسية واقتصادية واجتماعية واسعة، فحين عرف البرونز (90٪ نحاس و10٪ قصدير) قبل حوالي خمسة آلاف سنة وانتشر استخدامه، فإنه أبرز تفوق الشعوب التي كانت تستخدمه على غيرها ممن كانوا لا يزالون مسلحين بالأدوات الحجرية. وكذلك كان الحال مع الشعوب التي نالت البأس باستخدام الحديد حوالي 1500 قبل الميلاد.

وفي العصر الحديث وبما كان الألمنيوم واستخدامه أبرز معالم العصر. فهذا المعدن كان إلى عهد قريب نادراً جداً إلى درجة أن قطعة منه عرضت إلى جوار جواهر التاج البريطاني في معرض باريس عام 1855. لكن الالمنيوم أصبح الآن من أشهر المواد الإنشائية، ووصل إنتاج العالم منه في العقد الماضي إلى حوالي خمسة عشر مليون طن. وقد كان ذلك بفضل استخدام الكهرباء في استخلاصه من الخام المسمى بوكسايت Bauxit. ومن أبرز تأثيرات استخدام الألمنيوم تطور صناعة الطائرات وانتشار الأسفار الجوية، فهو أساسي لصناعة الطائرات لخفة وزنه ومتانته.

وهناك عدد من العوامل يؤثر بعضها أو كلها في تقرير قيمة معدن ما وانتشاره وتنوع استخداماته ومن هذه العوامل خواص المعدن الفيزيائية والكيميائية وسهولة إنتاجه وتعدد وظائفه فالذهب مثلاً كان، ولا زال، من المعادن القيمة لسهولة تشكيله ولمقاومته للتآكل وعدم تأثره بالعوامل الجوية، فهو من هذه النواحي ذو قيمة عالية.

وليست ندرة المعدن في الطبيعة أو توافره العامل الوحيد في تقرير قيمته. فالألمنيوم مثلاً من أكثر المعادن توافراً في القشرة الأرضية، إلا أنه كان نادراً وثميناً جداً إلى أن اكتشفت طريقة اقتصادية لاستخلاصه من خاماته، ومن ثم عرفت فوائده وانتشر استخدامه.



خامات المعادن:

تستخلص كل المعادن من الخامات المعدنية ، وهي مركبات تستخرج من القشرة الأرضية ، أو يجب أن تخلص من الشوائب الترابية وغيرها قبل أن تعالج لاستخلاص المعدن منها.

وقد تقدم علم التعدين إلى درجة جعلت العثور على الخامات علماً يعتمد على التعرف على الخامات علماً يعتمد على التعرف على أنواع الصخور باستخدام عدد من الأجهزة والآلات، وكثيراً ما يلجأ فيه إلى مختلف فنون التصوير والقياس. بعضها أصبح يُعد بواسطة الأقمار الصناعية. فلم يعد التعدين، كما بدأ مسألة تعتمد على الخط.

وجود خامات المعادن:

اليابسة هي ما يقع تحتنا مباشرة من الأرض، ومنها نستمد معظم ما نحتاجه من مواد لغذائنا وكسائنا ومأوانا ولبونا. ولم نصل في معرفتنا لليابسة إلا لما هو على السطح أو على عمق بسيط نسبياً إذا ما أدركنا أن نصف قطر الأرض يبلغ 6370 كم. فأعمق ما حفر من آبار وصل إلى 7.7 كم. وأعمق المناجم وصل إلى نصف ذلك تقريباً.

ومعظم المواد التي أصبحت ذات أهمية لنا غير متوافرة في أجزاء اليابسة التي امتد إليها نشاط الإنسان، كما أن الكثير منها موجود في صور لا تغني شيئاً. أما تلك المواد الموجودة في صور صالحة للاستغلال الاقتصادي فهي الخامات Oresالتي يتوجب علينا في الغالب أن نفصلها عن كثير من الشوائب غير المرغوبة لنعالجها بعد ذلك بطريقة كيميائية، ونحولها إلى شكل نافع.

وقد أدى الاستغلال المتوسع لكثير من الخامات القريبة من السطح إلى تغييرات كثيرة في العالم الصناعي المتقدم، وفي معالم وجه الأرض، ويقدر بعض الخبراء أنه في العالم الصناعي المتقدم، وفي مقابل كل فرد فيه يؤخذ من المواد ما يصل إلى 25 طناً في كل سنة للعمليات المذكورة، وحيث أن الخامات الغنية لكثير من المواد النافعة قد نضبت

أو أوشكت على ذلك صار لزاماً على الباحثين عن الخامات أن يتحولوا إلى خامات أفقر، وهذا يعني زيادة في النفقات وصعوبة تكنولوجية.

استطاع العلماء التوصل إلى معرفة بنية وتكوين الأرض، وقشرة الأرض هي أقرب الأجزاء إلينا، وتشكل حوالي 0.4٪ من مجمل كتلة الأرض، وسمكها يتراوح بين 17 و 70كم.

ويّ الجدول التالي يذكر بعض المعادن الشهيرة وخاماتها الرئيسية وطريقة الاستخلاص المتبعة فيّ كل حالة.

أشهر الخامات المعادن وطرق استخلاصها

المعدن	المصدر (الخام)	طريقة الاستخلاص	
الصوديوم ا	NaCL اللح	التحليل الكهربائي لمصهور الملح	
		المخلوط مع CaCL ₂	
المغنيسيوم م	ماء البحر وصحر المدولوميت	التحليل الكهربائي لمصهور MgCL ₂	
e l	CaCO ₃ , MgCO ₃ , Dolomite		
الألمنيوم اا	AL ₂ O ₃ , Bauxite البوكسايت	التحليل الكهربائي لصهور البوكسايت	
)	2H ₂ O	مذاباً في الكريوليت	
الحديد م	Fe ₃ O ₄ Magnetite ماجنيتايت	اختـزال الأكاسـيد بـالكربون وأول	
Δ.	هیماتیت Fe ₂ O ₃	أوكسيد الكربون	
الرصاص	Pbs Galena جانينا	تحويله إلى الأوكسيد pbo الذي يختزل	
		بالكريون	
النحاس بي	Copper pyrite بيريت النحاس	التحميص في الهواء مع الرمل ثم التحليل	
2	CuFeS ₂	الكهربائي للتنقية	

والخامات المعدنية الموجودة في الأرض محدودة، لذلك يتهددها النفاد يوماً ما. ويتوقف ذلك بالطبع على مدى التوسع في استخدام أي من المعادن وعلى ما إذا كان بعضها سيفضل البعض الآخر. فنحن نرى مثلاً أن الألنيوم يأخذ مكان

النحاس في الموصلات (الناقلات) الكهربائية، وهذا من شانه أن يزيد من استهلاك الألمنيوم، ويخفض من استهلاك النحاس.

وسيتوقف ذلك أيضاً على ما إذا كان المستقبل سيشهد اكتشاف مزيد من الخامات المعدنية، أو سيوصل الإنسان إلى طرق تمكنه من استغلال خامات أفقر. لكن كل الدلائل تشير إلى أن من الحكمة أن تبنى سياسة استغلال الخامات المعدنية على عدم الإسراف وعلى تشجيع إعادة الاستغلال (Reclamation) كلما كان ذلك ممكناً.

وعند الحديث عن الخامات المعدنية يجب التفريق بين ما يدعى الاحتياطي Reserve وبين المورد Resource على إطلاقه. فالثاني هو كمية الخامات المعدنية الخاصة بمعدن ما في قشرة الأرض كما حددتها الأبحاث الجيولوجية. وهو ثابت لا يتغير مقداره ولا ينتظر أن ينفذ. أما الاحتياطي فهو ذلك الجزء من المورد الذي يمكن أن يعدن بالوسائل التكنولوجية السائدة وعلى نحو اقتصادي. وعلى هذا يمكن أن نقول أن بعض الاحتياطي معروف أو مؤكد وبعضه غير مؤكد يمكن أن نقدر تقديراً وبذلك يكون حجم الاحتياطي متغيراً بحسب نشاطنا في التتقيب، وبحسب نقدم الوسائل التكنولوجية كما أنه يخضع لاعتبارات الأسعار والندرة وغير ذلك. وحين نتحدث عن خطر نضوب احتياطي العالم من الخامات المعدنية ونقدر فترة حياة كل منها، هإن المقصود بذلك هو عدد السنين التي نتوقع الم بنفذ بعدها الاحتياطي المعلوف على أساس معدلات الاستهلاك الحالية.

ولا شك في أنه إن هبطت معدلات الاستهلاك أو ارتفعت الأسعار أو أدت جهود التنقيب إلى رفع قيمة الاحتياطي. فإن كل ذلك يزيد في عمر المعدن المقدر. وعلى عكس ذلك، فإن ارتفاع معدلات الاستهلاك يعجل بنفاذ المغزون، مع الإدراك بأن ما يقصد بالنفاذ هو تحول المعدن إلى صورة مطروحات غير مفيدة. لهذا فإن أي جهود ناجحة لإعادة الاستغلال ترفع من عمر الاحتياطي أيضاً وفي ما يلى الأعمار المقدرة لبعض خامات المعادن في العالم.

الأعمار المقدرة (بالسنين) لبعض خامات المعادن

White the second		
العمر المقدر (على أساس	الاحتياطي (ملايين الأطنان)	الخام
استهلاك 1981)		
260	20.300	خام الألمنيوم (بوكسايت)
65	505	خام النحاس
20	620 (مليون قيراط)	الماس
30	0.037	الذهب
410	108.000	خام الحديد
48	165	خام الرصاص
186	5.000	خام المنغنيز
76	54	خام النيكل
176	0.037	خامات مجموعة البلاتين
24	0.262	خام الفضة
40	10	خام القصدير
طویل جداً	4.3	خام اليورانيوم
41	240	خام الخارصين
70	4.5	خام الأنتيمون
39	0.7	خام الكادميوم
374	3.350	خام الكروم
116	3.1	خام الكوبالت
طویل جداً	ڪبيرجداً	خام الجرمانيوم
97	9.8	خام الموليبدينوم
138	660	خام التيتانيوم

وقد نجحت جهود إعادة الاستغلال في بعض البلدان أو فأصبح ما يقرب من نصف الحديد اللازم لصنع الفولاذ وحوالي ثلث الألنيوم يأتي من المطروحات. Scrap. وهذا من شأنه الاقتصاد في الطاقة إذ أن الحصول على طن من الألنيوم من المطروحات يتطلب 5٪ فقط من الطاقة اللازمة لإنتاج طن من الألمنيوم بدءاً من البوكسايت.

ويُلجـاً أحيانـاً للاسـتبدال للحفاظ علـى الخامـات المعدنيـة، وقـد يكـون المقصـود أصـلاً أفضـلية البديل وملاءمته. فقد اسـتبدل الأننيوم أو البلاسـتيك أو الزجاج مثلاً بالقصدير في صناعة المعلبات والتغليف. ولكن هناك من المعادن ما لا غنى عنه ولا بديل لـه أمـا البلاتين لا يجـاري في قدرته علـى الحفـز، والكـروم ضروري لإنتاج الفولاذ المقاوم للصدأ، ولا يقوم بدوره أي معدن غيره.

استخلاص المعادن من خاماتها:

من المحتمل أنه كان للصدفة دور كبير في اكتشاف الذهب والفضة والنعاس والرصاص والحديد. فكثيراً ما يروى مثلاً أن بعض الرحالة أوقدوا ناراً أحاطوها بحاجز من التراب لدرء الهواء عنها وحين خمدت اكتشفوا وجود حبيبات من النحاس بين الرماد. وقد يكون ذلك أو ما يشبهه قد حصل في الحالات الأخرى، غير أن من المؤكد أن الكشف بالمصادفة دفع الإنسان إلى تجريب وتطوير للطريقة أورثه الناس لبعضهم جيلاً بعد جيل "فهو جزء من التكنولوجيا الموروثة.

وحين تطور علم الكيمياء وتقدم خلال القرن الماضي أخذت أسرار طرق الاستخلاص الموروثة تتضح وعرفت تفاصيلها.

ووجد أن العملية الأساسية في كل حالة هي تحويل المعدن من حالة الإتحاد مع عناصر أخرى في الخام المعدني إلى الحالة الحرة، وهذا في أساسه عملية اخترال. فتحويل أوكسبيد الحديد Fe2O3 إلى الحديد يتطلب إزالة

الأوكسجين، وهو في الوقت نفسه تحويل الحديد من الحالة الأيونية Fe⁺³، إلى الحالة الحرة Fe⁰ أي اكتساب الإلكترونات. وبشكل عام.

$$M^{+n} + ne^{-} \longrightarrow M$$

وقد يتم الاختزال، فعلاً على هذا النحو المباشر كما في تحضير الصوديوم بالتحليل الكهربائي:

$$Na^+ + e^- \longrightarrow Na$$

أو قد يتم باستخدام مادة تشترك في تفاعل كيميائي يتم خلاله انتقال الالكترونات بطريقة غير مباشرة، كما في حالات استخدام الكربون لاختزال الأكاسيد.

$$ZnO_{(s)}+C_{(s)}\longrightarrow Zn_{(g)}+Co_{(g)}$$

وتحدد فاعلية المعدن الطريقة التي تختار لاستخلاصه، فإذا كان ذا فاعلية عالية (مثل الصوديوم) بحيث يميل بشدة إلى البقاء في حالة الاتحاد، فإن الاختزال بالطريقة الكيميائية قد لا ينجح، فيلجأ للتحليل الكهربائي. وعلى عكس ذلك المعادن ذات الفاعلية الأدنى التي تنجح معها طرق الاختزال الكيميائي. ومن ذلك الحديد والرصاص والخارصين، وحين تنجح الطريقة يجب أن يحول الخام المعدني إلى حالة تصلح لتطبيقها، كما رأينا في تحويل معظم الخامات الكبريتيدية إلى الاكاسيد.

والخام المعدني المستخرج من الأرض يكون غالباً مختلطاً مع كثير من المواد الصخرية. لذلك فمن أول العمليات التي تجري عليه اغناؤه بإزالة معظم المواد الصخرية. لذلك فمن أول العمليات التي Flotation حين يعالج بالماء ومواد تحدث رغوة عند التقليب حيث ينتقل الخام المعدني مع الرغوة الطافية. وقد تشمل عملية استخلاص المعدن مراحل تتوقف على الوظيفة التي يُعدُّ لها، فقد ينقى مثلاً إلى حد مناسب، وقد تضاف إليه مواد أخرى تكسبه بعض الخواص المرغوبة.

ولذلك نجد أن عمليات استخلاص المعادن Metallurgy قد تشمل ما يأتي:

أ) التركيز الأولى للخام المعدني.

 ب) تحميص الخام المعدني لتعويله إلى حالة مناسبة، كبريتيد إلى أوكسيد مثلا.

ج) الاختزال.

د) التنقية النهائية وما يرافقها من إضافات ومعالجات خاصة.

عمليات التركيز الأولية:

من أول الخطوات في العمليات الأولى لمعالجة الخام المعدني هو أن تكسر القطع الكبيرة وتطحن لكي يسهل تناولها. ثم تتبع طريقة مناسبة لفصل الخام الفعلي عما يختلط به من تراب أو رمل وما شاكل ذلك. وهنا نجد أن الاختلاف في خواص المواد يفرض الطريقة، فقد يُعتمد على علو كثافة الخام المعدني الذي يرسب تاركا الشوائب معلقة إذا خلط الجميع بالماء، أو أي سائل ملائم وقد يستفاد من قدرة المغناطيس على جذب دقائق الخام المعدني دون سواها. فيمرر المسحوق على شريط ناقل عبر مغناطيسات قوية تلتقط الخام المعدني وتترك الشوائب.

ومن طرق التركيز الشائعة طريقة الطفو أو التعويم Flotation.

عادة يوضع الخام غير المركز في الماء ثم يحرك المخلوط بشدة ويدخل إليه الهواء المضغوط، ويوضع مع المخلوط أصلاً بعض المواد الكيميائية التي تحدث رغوة فتتصل دقائق الخام المعدني بفقاعات الهواء في الرغوة وتبقى معها حين تصعد إلى السطح وتكشط من حافة الوعاء.

أما الشوائب فترسب إلى قعر الخزان. ويعتمد مبدأ طريقة التعويم على أن سطح دقائق الخام المعدني من النوع النافر من الماء hydrophobic أو أنها تصبح كذلك بامتزاز بعض المواد الكيميائية المضافة على سطحها فتقل قابليتها للانحذاب الماء.

وهذه المواد عادة تحتوي في جزيئاتها على طرف قطبي يتصل بدقائق المعدن، وعلى جزء غير قطبي يبقى بارزاً نحو الماء، فهي في ذلك مثل الصابون أو المنظفات الصناعية. ومن أمثلة المواد المستخدمة في عمليات التعويم ايثيل زانثات Potassium ethyl xanthate!

$$S = C \\ S^-K^+$$

وتوصف مثل هذه المادة بأنها ذات نشاط سطحي Surface – active agent. فالطرف السالب لها عند ذرة الكبريت يتصل مثلاً مع دقائق CU₂S في خام النحاس ويظل الطرف غير القطبي بارزاً ليحول دون اقتراب جزيئات الماء القطبية. فتجبر الدقائق بما تحمل على سطحها على الدخول إلى فقاعات الهواء في الرغوة التي تطفو لخفتها وتفصل.

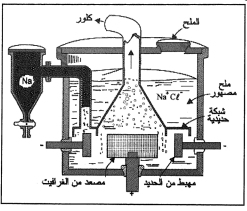
وبعد معالجة الخام المعدني لتركيزه على نحو مما ذكر. قد يكون في حالة لا تصلح للخطوات التالية كأن يكون مسحوقاً ناعماً. لذلك قد يعمد إلى كبس المادة لتصبح كرات صغيرة أو رقائق أو تسخن لكي تتلبد إلى قطع أكبر.

الصوديوم:

هو أهم العناصر القلوية من الناحية الاقتصادية. ومن أبرز استخداماته صنع سبيكة صوديوم — رصاص تستخدم في تفاعل مع كلوريد ايثيل لتحضير رباعي ايثيل الرصاص وهو المادة السي تضاف إلى الجازولين القاومة الطرق (antiknock agent).

$$4CH_3CH_2CL+4Na/pb\longrightarrow Pb(CH_2CH_3)_4+4NaCl+3pb$$

ويحضر الصوديوم بالتحليل الكهربائي لمصهور كلوريد الصوديوم في خلية تدعى خلية داون Down وفيها أنود من الجرافيت يحيط به كاثود أسطواني من الفرلاذ.



ويوضع في الخلية مخلوط من Nacl (40) و 600)، لكي تصبح درجة الانصهار حوالي 600° بدلاً من 800° وهي درجة انصهار كاوريد الصوديوم بمفرده. وهذا من شأنه أن يقلل من كمية الطاقة المستخدمة، كما أنه يحول دون تكاثر بخار الصوديوم ويجنب العملية أخطار ذلك. وبالإضافة إلى ذلك فإن درجة الحرارة الأدنى تضمن أن تقل ذائبية الصوديوم في المصهور. ولا يؤثر وجود أيونات الكالسيوم على نقاوة الصوديوم الناتج لأنه عند الظروف المستخدمة لا يختزل إلا قدر قليل من أيونات الكالسيوم.

$$Na^- + e^- \longrightarrow Na$$
 على الكاثود $2CL^- \longrightarrow 2e^- + CL_2$ على الأنود

ويطفو الصوديوم المصهور فوق سطح الالكتروليت، ويفصله عن المنطقة التي يظهر عليها الكلور حاجز من الفولاذ الشبكي.

المغنيسيوم:

يحضر معظم المننيسيوم بالتحليل الكهربائي لكاوريد المننيسيوم المسهور بعد خلطه مع كلوريدات أخرى. وتستخدم أقطاب من الجرافيت. ومعظم المننيسيوم يؤخد من ماء البعر بترسيبه أولاً على صورة الهيدروكسيد الذي يحول بعد ذلك إلى الكلوريد. وقد يحول الدولوميت بالتسخين إلى أكاسسيد (CaO. MgO) تضاف إلى ماء البحر لترسيب الهيدروكسيد وأحياناً يحول الهيدروكسيد إلى الأوكسيد MgO الذي يختزل عند 1200° بسبيكة من السيليكون والحديد.

$$2MgO+Si\longrightarrow SiO_2+2Mg$$

ويدخل المغنيسيوم في عدد من السبائك مثل سبيكة دورالومين Doralumin مع الألنيوم، وهي مهمة لصنع الطائرات. والمكون الرئيسي لسبيكة الدورالومين هو الألنيوم، وتحتوي عادة على 1 – 7٪ من المغنيسيوم و1٪ من المغنير و 0.5٪ من السبيكون ومثلها من الحديد والأخيران شوائب. وهناك أصناف مشابهة تحتوي على النحاس. وقيمة هذا النوع من السبائك أنه يجمع المتانة إلى خفة الوزن ومقاومة التآكل، لذلك انتشرت في صناعة أجسام الطائرات، وتصنع منها كذلك بعض القوارب السريعة. وهي تشكل على البارد إلى صفائح وشرائط وقطع كبرشام الربط (Rivet) وترداد متانتها بالتقادم. ولكنها لا تحتفظ بالمتانة إذا سخنت فوق 150°، لذلك لا تصلح لصنع أجزاء الآلة المحركة كالمكاس مثلاً.

الألنيوم:

يلي الألنيوم الحديد في حجم الإنتاج، فيبلغ الإنتاج العالمي السنوي حوالي خمسة عشر مليون طن. ومعظم هذه الزيادة تمت بسرعة بعد الحرب العالمية الثانية. وللإلنيوم ميزات منها أنه تصنع منه سبائك تصل إلى متانة الصلب اللين. لكن كافتها ثلث كثافته فقط. كذلك يقاوم الألنيوم التآكل لأن سطحه ليتغطى عند التعرض للهواء بطبقة من الأوكسيد نقيه من استمرار فعل العوامل الجوية. ويمكن تحسين هذه الطبقة بالوسائل الكهريائية بأن يتغذ الألنيوم أنوداً في الكتروليت هو حامض الكريتيك المخفف حيث يتكون عليه الأوكسجين، وتكون الطبقة الناشئة بالتأكسد أسمك وأكثر نعومة وبريقاً. ويمكن أن يطلى الألنيوم المعالج بهذه الطريقة إلى ألوان جميلة، وذلك كما في بعض أدوات المطبخ الحديثة، أو في الالنيوم المستخدم في البنايات.

وتصنع من سبائك الالنيوم أجسام الطائرات، كما يألف الكل استخدامه في رقائق الالنيوم مكان النحاس في رقائق الالنيوم مكان النحاس في الأسلاك المستخدمة لنقل التيار الكهربائي ذي الضغط العالي. وهو أخف من النحاس وأفضل توصيلاً منه.

رخام الإلنيوم هو البوكسايت أو الأوكسيد الماه، وهو منتشر في الناطق المدارية من العالم (آغنى بلد به استراليا)، وهو يوجد عادة قرب السطح، وتشمل عملية استخلاص الإلمنيوم تنقية الخام من الشوائب بأن يسخن مع محلول هيدروكسيد الصوديوم فيتفاعل متحولاً إلى ألومينات الصوديوم الذائبة.

$$AL_2O_{3(s)} + 2NaoH_{(aq)} + 3H_2O_{(L)} \longrightarrow 2NaAl(oH)_{4(aq)}$$

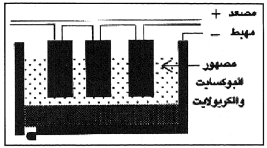
وتنفصل الشوائب الرملية والطينية بالترشيج. وهذا الطين ذو اللون الأحمر والذي يحتوي على بعض الأكاسيد المعدنية مشكلة بيئية. إذ أن التخلص منه بإلقائه في البحر يهدد الحياة المائية، أما إذا ألقي في مواقع فوق الأرض فإنه بعد جفاف الماء يتحول إلى مصدر للغبار الضار.

يبرد محلول الألومينات ويدفع إلى التبلور ببذر بعض بلورات الأوكسيد المماه، ويفصل عن الماء، ويسخن للحصول على الأوكسيد اللامائي.

وليس من السهل اختزال الأوكسيد بالطرق الكيميائية، وإنما بالتحليل الكهربائي للمصهور النائب في الكريوليت وهو سداسي فلورو ألومينات الصوديوم Na₃ALF₆ عند °900 ويجري التحليل الكهربائي باستخدام أقطاب من الجرافيت، فالأنود قطع من الجرافيت والكاثود طبقة من الجرافيت تبطن الخلية. ويقوم التيار الكهربائي بمهمة تسخين المخلوط وصهره ثم يتم التحليل الكهربائي بتفاعل الكاثود وهما.

$$20^{-2} \longrightarrow O_2 + 4e^-$$
, $AL^{+3} + 3e^- \longrightarrow AL$

ويتجمع الألومنيوم المصهور تحت الإلكتروليت حيث يمر إلى الخارج من فتحات جانبية، وتحترق الأنودات في الأوكسجين ويتكون أول أوكسيد الكربون، ولذلك يجب أن تستبدل بها أنودات أخرى بين حين وآخر.

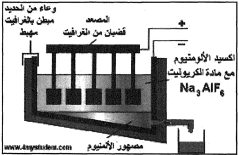


وتستهلك العملية 15000 كيلو واط ساعة من الطاقة الكهربائية لكل طن من الألمنيوم، ولذلك لا تجري إلا حيث تتوافر الطاقة الكهربائية بتكاليف مقبولة. ولذلك نجد أحياناً العمليات الثلاثة لاستخلاص الالمنيوم لا تجري كلها معاً في نفس الموقع. ويحدد ذلك عوامل الطاقة والنقل والتخلص من النفايات،

الفصل الثَّاني: كيمياء المواد

مفاعل النقل مثلاً مهم لأن طناً من الالمنيوم ينتج من خمسة أطنان من البركسايت.

ويصاحب استخلاص الالنيوم خطر بيئي آخر وهو تصاعد الفلور من الخلايا. وهو سام وأكال، لذلك يجب أن تراقب العملية بدقة بالغة، وأن تتبع الوسائل التي تضمن تقليل احتمال تصاعد الفلور أو معالجة الفازات للتخلص منه.



الحديد:

منذ مئات السنين والحديد يصنع من الأوكسيدين Fe304 و Fe304 و باختزالهما بالكريون. وفي بداية الأمر كان ذلك يتم بتسخين الخام في نار من الفحم النباتي توقد في حفرة غير عميقة ولم تكن درجة الحرارة تصل إلى حد صهر الحديد الناتج، فكان يظهر على هيئة قطعة اسفنجية مغطاة بالرماد، يلتقطها الصانع ويطرقها ليشكل منها الأداة المطلوبة، وعملية الطرق هذه كانت كفيلة بإخراج الشوائب منها.

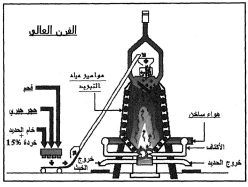
وقد القرن الخامس عشر استخدم الفرن اللافح (Blast furnace). وقد كان في صورته الأولى، التي يعتقد أنها اكتشفت في بلجيكا حوالي عام 1400، ستخدم الفحم النباتي أيضاً وكان الهواء ينفخ من أسفله من فتحات على كل منها كوريدار بطاحونة ماثية، وكانت درجة الحرارة ترتفع إلى حد يصهر الحديد فيسيل إلى قعر الفرن، وأشاء ذلك كان يذيب بعض الكربون يصهر الحديد فيسيل إلى قعر الفرن، وأشاء ذلك كان يذيب بعض الكربون في ان الصهير يخرج في قناة محفورة في الرمل ثم يتفرع من هذه القناة الرئيسية في قنوات فرعية أخرى ليبرد إلى مادة قاسية هشة دعيت باسم حديد السكب في القضاء على كثير من أشجار الغابات، لذلك فإن التحول لاستخدام الكوك في القضاء على كثير من أشجار الغابات، لذلك فإن التحول لاستخدام الكوك في أوائل القرن الثامن عشر كان تحولاً مهماً، وكثيراً ما يقرن ببدء النهضة الصناعية. وبالإضافة إلى عامل الاختزال وهو الكربون في صورة الفحم النباتي أو الكوك، استخدم الحجر الجيري للتخلص من الرمل والأوساخ الأخرى المخلطة مع خام الحديد بتحويلها إلى سيليكات الكالسيوم، وهو الخبث الذي كان يطفو فوق سطح الحديد المصهور.

$$CaCO_{3(s)} + SiO_{2(s)} \longrightarrow CaSiO_{3(L)} + CO_{2(g)}$$

وقد جرت على العملية تحسينات عديدة منها تسخين الهواء قبل دفعه إلى الفرن، ثم استخدام الغازات المنطلقة من الفرن لتحرق ويسخن بها الهواء والفرن اللافح الحديث هو اسطوانة من الفولاذ ارتفاعها حوالي 60 متراً وقطرها حوالي عشرة أمتار، مبطنة بالطوب الحراري. ويضاف مخلوط الخام والكوك وحجر الجير باستمرار من قمة الفرن على مرحلتين، بحيث يزاح السداد عن إحدى الفتحين وتبقى الثانية مغلقة وذلك لمنع تسرب الغازات من القمة.

وينفخ من أسفل الفرن، عبر أنابيب حول محيطه، تيار من الهواء الساخن يلتقي مع المخلوط المسحوق أثناء هبوطه فيحد من سرعة الهبوط ويتيح للتفاعلات وقتاً لكى تتم. ويختزل أوكسيد الحديد بواسطة الكربون في الجزء الأسفل حيث تبلغ درجة الحرارة أكثر من 1500°، لكن قسماً منه يختزل في الأجزاء العليا بواسطة أول أوكسيد الكربون الذي ينتج باحتراق بعض الكربون الساخن عند مرور الهواء الساخن خلاله.

$$\begin{aligned} &\operatorname{Fe}_{2}O_{3\,(s)} + 3C_{(s)} \longrightarrow 2\operatorname{Fe}_{(L)} + 3\operatorname{Co}_{(g)} \\ &2C_{(s)} + O_{2(g)} \longrightarrow 2\operatorname{Co}_{(g)} \\ &\operatorname{Fe}_{2}O_{3(s)} + 3\operatorname{Co}_{(g)} \longrightarrow 2\operatorname{Fe}_{(L)} + 3\operatorname{Co}_{2(g)} \end{aligned}$$



ويتوافر الحديد في قشرة الأرض، وتصل نسبته فيها إلى نحو 5%، ولا يسبقه في ذلك إلا الألومنيوم الذي تصل نسبته في قشرة الأرض إلى نحو 8%. ونادراً ما يوجد فلز الحديد في حالته الحرة، ويغلب أن يوجد على صورة بعض أكاسيده مثل الهماتيت والليمونيت والمجنتيت، ويوجد الحديد في دم الفقاريات في الهموغلوبين وهو المسؤول عن نقل الأكسجين من الرئتين إلى جميع خلايا الجسم، ولهذا يعد الحديد من أهم الفلزات بالنسبة لحياة الإنسان، وإذا قلت نسبته في جسم الإنسان، قيل أنه مصاب بالأنهميا.

الصلب:

يتم تحويل 90٪ من حديد الزهر المنتج عالمياً إلى صلب، وذلك بالتخلص مما بحديد الزهر من شوائب وتقليل نسبة ما به من كربون.

ويتم تحويل الحديد إلى صلب بعدة طرق، تعرف أحداها بإسم "طريقة بسمر" نسبة إلى مبتكرها "هنري بسمر "Henry Bessemer"، وهو ألماني الجنسية أصبلاً ثم تجنس بالجنسية الإنجليزية. وقد وصف هذه الطريقة نفسها رجل أمريكي يدعى "وليم كيلي" عام 1851، ولكن بسمر اشترى منه حقوقها كاملة، وأدخل عليها بعض التحسينات ولذلك عرفت بأسمه.

وتتلخص هذه الطريقة في صب الحديد الزهر المنصهر في محول خاص له شكل الكمثرى يعرف باسم "محول بسمر"، مبطنة جدرانه بالطوب الحراري والجير، ويدفع من قاعه تيار من الهواء الساخن تحت ضغط مرتفع. ويؤدي الهواء الساخن إلى إحراق ما بالحديد من شوائب فيتطاير الشرر من قمته مع بعض الأبخرة البنية ثم تتلون هذه الأبخرة المشتعلة بلون أصفر دليلاً على احتراق ما بالحديد من منجنيز وسليكون ثم يتحول اللهب بعد ذلك إلى اللون الأبيض دليلاً على احتراق على احتراق الكربون.

وعندما يتوقف تصاعد اللهب من قمة المحول، يصب الصلب الناتج في بوارق خاصة على هيئة كتل تُعرف باسم Ingots ويطلق عليها أحياناً اسم تماسيح والصلب الناتج من هذه العملية يخلو من المنجنيز والسليكون، ولكنه يحتوي على بعض الفوسفور والكبريت وقليل من الكريون، وهو يتميز بسهولة قطعه وتشغيله وبقابليته للحام.

وهناك طريقة أخرى لإنتاج الصلب تعرف باسم طريقة "الفرن المفتوح" وابتكرها الألماني "كارل ولهم سيمنس" Karl Willhelm Simens" عام 1856. وهي تتلخص في شحن الحديد وبعض الحجر الجيري في فرن مكشوف تتعرض أرضيته للغازات الساخنة الناتجة من حرق الوقود، وتصل درجة الحرارة فيه إلى

نحو 1600°م. وتستعمل هذه الطريقة حالياً في صنع أغلب أنواع الصلب في كثير من الدول وهي تصلح لتحويل حديد الزهر وحديد الخردة مثل هياكل السيارات وغيرها إلى صلب.

كذلك تصنع أنواع من الصلب المحتوية على نسبة عالية من الفلزات الأخرى بطريقة الفرن الكهربائي، وفيها يصهر الصلب بواسطة أقطاب كهريائية من الكربون، وتصل درجة الحرارة في هذا الفرن إلى نحو 1800°م، وتقل نسبة الاكسجين في الصلب الناتج.

وهناك طريقة تعرف باسم طريقة فرن الاكسجين وتعرف كذلك باسم طريقة (L.D وهي الأحرف الأولى من أسماء مبتكريها النمساويين "لنز ودوناوتز" " Linnz of Donewitz" ويستعمل فيها محول مثل محول بسمر، ولكن يدفع فيها تيار من الاكسجين فوق سطح الحديد لحرق كل الشوائب، والصلب الناتج منها لا يحتوي على النيتروجين وبذلك تكون صفاته أفضل من صفات صلب بسمر، لأن النيتروجين يجعل الصلب هشأ في بعض الأحيان.

وهناك طريقة تعرف باسم "طريقة الضغط المخلخل" ويصهر فيها الصلب تحت الضغط المخلخل لإزالة ما به من غازات، ثم يصب الناتج في غرفة مخلخلة الضغط فيتحول إلى كريات خالية تماماً من الغازات، وهي تعطى عند تجمعها نوعاً من الصلب له صفات طبيعية وميكانيكية جيدة، ولذلك يستعمل هذا الصلب في صنع أعمدة المرفق في النوربينات، وفي صنع كريات الصلب المستعملة في صنع كراسي المحاور، كما تصنع منه أيضاً بعض أجزاء الطائرات وفي سفن الفضاء التي تتعرض لظروف تشفيل قاسية.

ويتم حالياً إنتاج أنواع خاصة من الصلب تتنوع صفاتها وخواصها. وتستخدم في كثير من الأغراض من بينها:

1) صلب غير قابل للصدأ:

يحتوي على نسبة من الكروم تجعله غير قابل للصدأ، يستخدم في صناعة الأدوات الجراحية وبعض الأدوات المنزلية، كما تصنع منه بعض المعدات الصناعية المقاومة للأحماض.

2) صلب التنجستن:

يحتوي على كمية قليلة من فلز التنجستن، يتميز بدرجة انصهاره العالية وكذلك بمتانته حتى قرب درجة انصهاره، ولذلك فهو يستخدم في صنع آلات القطع والحفر وآلات المناجم، كما تصنع منه بعض المغنطيسات.

3) صلب المنجنيز:

الصلب المحتوي على نسبة صغيرة من فلر المنجنيز (1-2)، يتصف بمتانته وصلابته. وإذا زادت كمية المنجنيز إلى 12 $^{\circ}$ يتكون صلب عالي الصلابة ويقاوم البرى، ولذلك فهو يستخدم في صنع أسنان آلات الحفر وفي صنع قضبان السكك الحديدية.

4) صلب النيكل والكروم:

وجود النيكل في الصلب يقلل من قابليته للتمدد بالحرارة، أما وجود الصروم والنيكل معاً في الصلب فيزيد من صلابته. ولذلك تصنع منه هياكل الدبابات وخوذات الجنود التى لا تخترفها القذائف.

5) صلب الكوبلت:

صلب يتحمل درجات الحرارة العالية وتصنع منه آلات القطع وبعض أجزاء التوربينات الغازية، وبعض أجزاء الطائرات النفاثة وغيرها وهو صلب لا يصدأ.

6) صلب الفناديوم والمولبدنيوم:

صلب يتميز بقدرته على تحمل العمل الشاق، وتصنع منه بعض القضبان والزنبركات وآلات الحفر التي تتعرض لصدمات عنيفة.

النحاس:

فلز أحمر اللون، وزنه الذري 63، وينصهر عند 1083°م. عرفه الإنسان منذ ما قبل التاريخ، وصنع منه مع القصدير سبيكة البرونز التي صنع منها الإنسان أدواته المختلفة في العصر القديم الذي سمي بعصر البرونز.

ويندر أن يوجد النحاس حراً، ولكنه يوجد على هيئة الأكسيد أو الكبريتيد، وهـ و يستخلص مـن الكبريتيد بواسطة الفرن العـاكس الكبريتيد بواسطة الفرن إلى ما به من كبريتيد النحاس الذي ينصهر ثم يفصل عن الخبث، وينقل بعد ذلك إلى محول خاص ثم يمرر فيه تيار من الهواء لأكسدة الكبريت ويتبقى فلز النحاس المنصهر. ويمكن تنقية النحاس بتعليق شرائح منه في القطب الموجب لخلية تحليل كهربائي ثم يمرر بها النيار فيترسب النحاس النقى على القطب السالب بها.

والنحاس فار متوسط النشاط الكيميائي، وهو يتأكسد في الهواء الرطب إلى مادة خضراء تعرف باسم "جنزارة النحاس" وتتكون من كربونات النحاس القاعدية. ويدخل النحاس في صنع كثير من السبائك، مثل سبيكة برونز الألومنيوم، ويرونز المنجنيز، والصفر، والفضة الألمانية، وسبائك الذهب مختلفة العيار، كما يستخدم في صنع حروف الطباعة. كذلك يستعمل النحاس في الطلاء بالكهرباء، وفي صنع الأنابيب وأسلاك الكهرباء، وفي سك النقود وصنع الحلي وبعض أدوات الطهي، كما تستخدم بعض مركباته في صنع بعض الأدوية والمبيدات وأنواع من الطلاء.

وتوجد آثار من النحاس في أجسام بعض الكائنات الحية، وهو عنصر هام في دم القوافع والقشريات. ومركبات النحاس سامة، ولذلك تطلى أدوات الطهي النحاسية بطبقة من القصدير لعزل الطعام عن النحاس، وهي العملية التي نسميها "تبييض النحاس" حيث يتحول لون النحاس الأحمر إلى لون القصدير الأبيض.

الرصاص:

فلز رمادي اللون، وزنه الذري 207، وينصهر عند 327°م، عرفه الإنسان منذ قديم الزمان واستخدمه الرومان في صنع أنابيب المياه.

وأهم خامات الرصاص هو كبريتيد الرصاص المعروف باسم "الجالينا" ويحضر منه فلز الرصاص بتحميصه أولاً بالحرارة لإزالة مابه من كبريت، ثم اختزاله بالفحم في الفرن اللافح أو الفرن المكشوف. ويحتوي مصهور الرصاص عادة على بعض الفلزات الأخرى، مثل الذهب والفضة والبلاتين وبعض النيكل والكوبلت، ويتم استعادة هذه الفلزات الثمينة بطرق خاصة وتصل نقاوة الرصاص إلى نحم 99.7٪.

ويستخدم الرصاص في صناعة البطاريات السائلة، وفي صنع بعض السبائك مثل الصفر (النحاس الأصفر)، والبرونز، وسبائك اللحام، كما يدخل في صناعة الدخائر وحروف الطباعة، ومحاور بعض الآلات، وتصنع منه ألواح للحماية من الإشعاع، ورقائق لتكسية بعض السطوح والقباب. كما تصنع منه بعض الأنابيب.

والرصاص هو الناتج النهائي في عمليات الأضمحلال الإشعاعي، ولهذا فهو يستخدم في تأريخ الصخور والمعادن في قشرة الأرض، أما مركبات الرصاص فتستخدم في صناعة الزجاج والمطاط وأنواع من الطلاء. كما يضاف رابع ايثل الرصاص إلى الجازولين لمنع الدق في آلات الاحتراق الداخلي. ومركبات الرصاص عالية السمية. وهي تؤثر على الجهاز العصبي المركزي وعلى الجهاز الهضمي وعلى حركة العضلات.

الزنك:

فلز أبيض وزنه الذري 65، وينصهر عند 419°م، عرفه الإنسان منذ زمن بعيد، وهـ و يوجد في قشـرة الأرض بتركيـز متوسـط ويكميـات قليلـة في ميـاه اللحار.

ولا يوجد الزنك حراً في الطبيعة. وأهم معادنه "السفاليريت Sphalerite" ويتم تركيز هذه الخامة أولاً حتى تصل نسبة الزنك بها إلى نحو 50%، ثم تحمص بالحرارة، وتقطر في معوجات من الطفل أو الكربورندوم، وتكثف أبخرة الزنك المتصاعدة، وتنقى مما بها من شوائب مثل الرصاص والكادميوم، ويمكن تحضير الزنك بإذابة خامته في حمض الكبريتيك، ثم يمرر في المحلول تيار كهربائي فيترسب الزنك النقى على الكاثود.

ويستعمل الزنك في صنع بعض السبائك مثل الصفر والبرونز وسبائك اللحام وبعض السبائك ذات درجات الانصهار المنخفضة ، كما يستعمل في صنع سبائك الفوسفور وفي تغطية سطوح الفلزات كما في عملية "الجلفنة". وتستعمل مركبات الزنك في الطب وفي صنع بعض مستحضرات التجميل، وبعض أنواع من الطلاء، كما يستعمل بعضها في عمليات التحليل الكهربائي. وللزنك دور هام في نمو النباتات.

الذهب:

فلز اصفر لامع، وزنه الذري 197، وينصهر عند 1063°م. وغالباً ما يوجد الذهب حراً في الطبيعة، ولكنه لا ينتشر في قشرة الأرض، وقد يوجد في مجاري الأنهار الضلحة، أو في عروق الكوارتز، أو في خامات الفضة والنحاس والرصاص، ويستخلص الذهب مما به من شوائب بواسطة الألغام، أي بالإتحاد مع الزئبق ثم يسخن الملغم المتكون في بوادق من الحديد، فيتقطر الزئبق تاركاً خلفه كتلة إسفنجية لامعة من الذهب، وقد يستخلص الذهب بطريقة السيانيد،

الكيمياء في حياتنا

فيعالج الذهب فيها بمحلول سيانيد البوتاسيوم، ثم يرسب منه بواسطة الزنك. وقد استعمل الذهب في سك النقود. وهو يعد حالياً مقياساً لحركة النقد العالمية ورمزاً لقوة اقتصاد الدولة التي تملكه كغطاء لنقدها. كذلك يستخدم الذهب في صنع الحلي وفي طب الأسنان، وفي الجراحة، وفي صنع الإبر الصينية، وبعض أجزاء من الأجهزة الإلكترونية، وكذلك في الطلاء بالكهرباء لمقاومته العالمية للتأكسد والصدا. ويستخدم نظير الذهب المشع في علاج الأورام، وقد عرف الذهب منذ زمن بعيد، فقد استخرجه المصريون القدماء من باطن الأرض منذ نحو 5000 سنة، وصنعوا منه بعض الحلي وبعض أقنعة الموتى، مثل القناع الذهبي لتوت عنخ آمون.

القصدير:

قلز أبيض، وزنه الذري 118، وينصهر عند 222°م، عرفه الإنسان منذ زمن بعيد، وخامته الرئيسية "الكاسيترايت" يدخل في تكوين كثير من السبائك مثل الصنفر، والبرونز، وسبائك حروف الطباعة وسبيكة اللحام كما يستعمل في تكسية سطوح الفلزات لحمايتها من التأكسد، وفي صناعة النسيج والزجاج وبعض مساحيق الصقل والتلميع.

النيكل:

قلز أبيض، وزنه الذري 58، وينصهر عند 1450°م، لا يوجد حراً في الطبيعة ويوجد مختلطاً بالحديد في مركز الأرض، كما يوجد حراً في النيازك التي تسقط على سطح الأرض من الفضاء الخارجي. يستعمل النيكل في كثير من الصناعات الكيميائية وفي الطلاء بالكهرباء، وفي سك النقود، كما يستخدم في صنع الحلي وفي بعض المعدات الكهريائية وهو يدخل في تركيب كثير من السبائك فيعطيها نوعاً من الصلابة ويزيد من مقاومتها للصدأ والتآكل، ويزيد كذلك من قدرتها على توصيل الكهرباء.

الكروم:

فلـز رصادي اللـون، وزنـه الـذري 52، وينصـهر عنـد 1890°م، مصـدره الرئيسـي خامـة الحديد والكـروم. يستعمل في الطـلاء بالكهريـاء، لأنـه يعطـى سطحاً لامعاً ولا يقبل التأكسـد، كمـا يستعمل في صنع الصـلب فيزيـد مـن صلابته كما يجعله غير قابل للصدأ.

البلاتين:

ظار أبيض، وزنه النري 195، وينصهر عند 1769°م، ويوجد عادة حراً في الطبيعة ولكنه نادر إلى حد ما. يستعمل البلاتين حافزاً في كثير من التفاعلات الكيميائية وخاصة في تفاعلات الاختزال، وتستعمل سبائكه مع بعض الفلزات الأخرى في صنع المغنطيسات، وبعض المعدات الكهربائية والإلكترونية، وكذلك في صنع الأوزان القياسية التي تستعمل في التحليل الرقمي. وفي صنع المقاييس العيارية وبعض أدوات الجراحة والآلات الدقيقة. ويستخدم البلاتين في صنع الحلي وفي الطلاء بالكهرباء، وفي صنع بعض الأجهزة التي تتعرض لدرجات حرارة عالية. لارتفاع درجة انصهار الفلز ومقاومته العالية للتأكسد.

الكويلت:

فلز رمادي مشرب ببعض الحمرة، وزنه الذري 59. وينصهر عند 1495°م ويوجد في بعض المعادن على هيئة كبريتيد أو أرسنيد. ويستعمل في صنع أدوات المراحة ويعض أدوات القطع الحادة. وتستعمل أملاحه في تلوين الزجاج والبورسلين باللون الأزرق، كما يستعمل نظيره المشع في التشخيص الإشعاعي وفي علاج الأورام الخبيئة.

كيمياء في حياتنا

المنجنيز:

ظز أبيض رمادي. وزنه الذري 55، وينصهر عند 1245°م. ينتشر وجوده في فشرة الأرض وخامته الرئيسية هي البايرولوزيت وسبائك المنجنيز مع النحاس والنيكل لها أهمية خاصة في الصناعة، ويستعمل المنجنيز في صنع أنواع خاصة من الصلب، على حين يستخدم اكسيده في عمليات الأكسدة، وفي تلوين الزجاج والحراريات.

الفضة:

ظار أبيض وزنه النري 108، وينصهر عند 960°م، عرف الإنسان الفضة منذ زمن بعيد، وقد يوجد الفلز حراً أو متحداً بغيره من العناصر في خامات الذهب، والرصاص والنحاس، والزنك، والنيكل، كما يوجد في معادن الأرجنتايت والسيرارجيزايت. وتستعمل سبائك الفضة في سك النقود، وفي صنع الحلي، وفي الطب، كما تستخدم الفضة مع غيرها لصنع أنواع خاصة من الصلب، وفي صناعة المرايا، وتصنع منها أدوات المائدة مرتفعة الثمن. وتستعمل بعض أملاح الفضة مثل بروميد الفضة في التصوير الضوئي.

الزئبق:

فلز له لون الفضة ، وزنه الذري 200 ، وهو سائل رجراج في درجات الحرارة العادية ، ويتحول إلى مادة صلبة كالفضة عند تبريده إلى - 39°م.

عرفه الإنسان منذ زمن بعيد ولكنه نادر الوجود. خامته الرئيسية هي كبريتيد الزئبق المعروف باسم "سنابار". يكون الزئبق سبائك مع كثير من الفلزات تعرف باسم "الملغمات" وهو يستعمل في المعامل في أجهزة قياس الضغط، وفي الطب في حشو الاسنان، كما يستخدم في صنع مصابيح الزئبق وفي الطب والفضة من خاماتهما.

وكذلك يدخل الزئبق في صنع أنواع من الصابون الطبي وفي بعض المراهم. وتستعمل مركبات الزئبق في كثير من الأغراض، فيستخدم بعضها في صنع مبيدات الحشرات ومبيدات الفطريات. ويدخل بعضها الآخر مثل فلمنات الزئبق في صنع الذخائر.

ومركبات الزئبق شديدة السمية، وهي تؤثر على الجهاز العصبي المركزي كذلك يجب تجنب ملامسة الزئبق أو استنشاق أبخرته.

فلزات هامة أخرى:

هناك فلزات أخرى كثيرة لها أهمية خاصة في بعض الصناعات فيستعمل المولبدنيوم مثلاً في صناعة أنواع خاصة من الصلب تستخدم في صنع الغلايات ومواسير البنادق كما يدخل في صنع بعض صمامات الراديو والأجهزة الإلكترونية.

كذلك الزركونيوم فلز يقارب الصلب في متانته، وهو يقاوم الأحماض، وتصنع منه آلات الثقب. كما يستخدم في صنع الزجاج المقسى وبعض معدات المحطات النووية والتيتانيوم كذلك في متانة الصلب، ويدخل في صنع كثير من السبائك وفي صنع محركات النفاثات، كما يستعمل أكسيده في صنع الطلاء الأبيض.

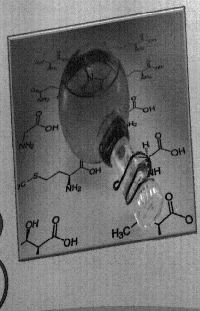
ويكون التنجستن مع الحديد سبائك شديدة الصلابة، تستعمل في صنع صفائح التدريع وآلات القطع، كما تصنع منه أسلاك المصابيح الكهريائية، أما الفناديوم فيدخل في التكنولوجيا النووية وفي صناعة الصلب، كما يستخدم الكادميوم في صنع السبائك ذات درجات الانصهار المنخفضة، وفي صنع البطاريات، وأشباه الموصلات والشاشات الفلورية.

ويستخدم الكالسيوم في صناعة الأسمنت والزجاج ومعاجين الأسنان، كما يدخل في تركيب العظام والأصداف، وهو يكون نحو 2٪ من وزن جسم الإنسان.

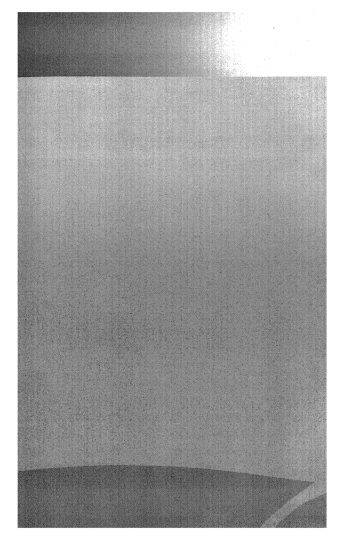
وقد استعمل الجرمانيوم حديثاً في صناعة الترانزستورات التي تدخل في تركيب أجهزة الراديو والتلفزيون وبعض الأجهزة الإلكترونية الأخرى.

وهكذا نجد أن الفلزات، حتى تلك التي لم تُذْكرَ هنا. لها أثر كبير في حياة الإنسان فقد ساعدته في تقدمه العلمي والحضاري كما ساعدته السبائك الناتجة منها على ارتياد مجالات جديدة لم يكن من المكن ارتيادها من قبل، مثل مجالات استكثاف الفضاء بواسطة الصواريخ وسفن الفضاء، وصناعة الحاسبات الآلية وبعض الأجهزة الإلكترونية الأخرى بالغة التعقيد، كما ساعدته كذلك على استخدام أساليب متقدمة في مجالات الصناعة والزراعة، وفي كل مناحي حياته اليومية.

الفصل الثالث كيمياء إنتاج الطمام



3



الفصل الثالث

كيمياء إنتاج الطعامر

دور الكيمياء في مجال الغذاء:

تعتمد كل الكائنات الحية في نموها على الغذاء، فهي إن لم تجد ما تأكله ماتت وفقدت حياتها، وأول من وضع تقسيماً للمكونات الرئيسية للطعام هو الكيميائي البريطاني "وليم براوت" "William Prout" عام 1827، فقد قسم الطعام إلى ثلاثة أنواع رئيسية هي:

البروتينات كاللحم والبيض، والمدهون مثل المسلى وزيت الطعام، والكريوهيدرات مثل السكر والنشادر والسليولوز.

وقد كان للكيمياء دور هام في اكتشاف تركيب هذه المكونات، وأدت الدراسات الكيميائية الحيوية التي أجريت عليها إلى فهم أكثر لطبيعة عمل جسم الإنسان، وإلى طرق أكثر تقدماً في تلافي الإسابة بالأمراض والحفاظ على صحة الإنسان.

الكربوهيدرات:

تبين بالتحليل الكيميائي أن جزيئات المواد الكريوهيدراتية تتكون من ثلاثة عناصر هي الكريون والهيدروجين والأكسجين، وتبلغ نسبة العنصرين الأخيرين فيها 2: 1، أي بنسبة وجودهما في الماء. ولهذا سميت بالكريوهيدرات "ي هدرات الكريون". ويقسم الكيميائيون الكريوهيدرات إلى سكريات أحادية مثل الجلوكوز والفركتوز وتتكون جزيئاتها من ست ذرات من الكريون (C6H₁₂O₆)، وإلى سكريات ثنائية مثل اللاكتوز والمالتوز والسكروز، ثم إلى عديدة السكريات التعروز في جزيئاتها وحدات من السكريات الأحادية،

لكيمياء في حياتنا

ومن أمثلتها النشاط والسليولوز الذي قد يصل وزنه الجزيئي إلى أكثر من 800.000

ويعتبر الجلوكوز من أهم هذه المركبات، وهو يتكون في عملية التخليق الضوئي في النباتات ويعد من أهم مصادر الطاقة في جسم الإنسان. وتوجد هذه المواد الكريوهيدراتية في خلايا النباتات. فيوجد سكر الجلوكوز في العنب وسكر الفركتوز في كثير من الفاكهة وسكر اللاكتوز في اللبن، وسكر المالتوز في الشعير، وسكر السكروز في القصب على حين ينتشر النشا في بروتوبلازم الخلية على هيئة حبيبات ويوجد السليولوز في جدران هذه الخلايا وهو المسؤول عن تكوين هياكل النباتات.

وهناك نوع من النشا الحيواني يعرف باسم الجليكوجين، وهو يتكون عندما يستقبل الجسم كميات زائدة من السكر. ويخزن عادة في الكبد في العضلات.

وقد تتحد الكريوهيدرات مع بعض مكونات الخلايا الأخرى، فيتحد سكر الرايبوز مع الفوسفور وبعض القواعد العضوية ليكون الحمض النووي "RNA". كما يتحد سكر ديزوكسي رايبوز بنفس هذه المواد لتكون الحمض النووي "DNA" وهي الأحماض النووية المسؤولة عن نقل الصفات الوراثية في الكائن الحي.

ويحصل سكان المالم على نحو 70٪ من الطاقة اللازمة لأجسامهم وعملياتهم الحيوية من الكريوهيدرات، وهي تتوافر في كثير من النباتات مثل القمح والأرز والذرة والبطاطس والبنجر والقصب وغيرها.

الدهون:

تعرف الدهون كذلك باسم "الليبدات" "Lipids" وهي كامة مشتقة من "Lipos" ومعناها الدهن. وقد تبين بالتحليل الكيميائي أن الدهون عبارة عن إسترات من بعض الأحماض الدهنية مع الجليسرين وتعرف باسم الجلسريدات، وقد تكون هذه الأحماض مشبعة أو غير مشبعة. ويغلب أن تتكون الدهون التي نأكلها من سلاسل من الكربون تحتوي على أربع ذرات منها أو على عشرين ذرة على الأكثر.

وعادة ما تكون الجلسيريدات الناتجة من اتحاد أحماض دهنية غير مشبعة أو بها عدد قليل من ذرات الكربون، على هيئة زيوت في درجات الحرارية العادية. وبصفة عامة يغلب أن تكون الدهون الحيوانية مشبعة لذلك فهي أصعب في الهضم من الزيوت النباتية.

ولا تذوب الدهون عادة في الماء ولكنها تنتشر في بروتو بلازم الخلايا على هيئة قطرات صغيرة جداً، وقد يذوب بعضها في سوائل الخلية عند اتحاده بجزيئات أخرى تربطها بالماء. والدهون تحمل كذلك بعض الفيتامينات التي تذوب فيها. وهي تسهل امتصاصها في الجسم.

وتعتبر الدهون مصدراً هاماً من مصادر الطاقة في الجسم أكثر من الكريوهيدرات والبروتينات، فالجرام الواحد منها يعطي عند احتراقه تسعة سعرات، على حين أن الجرام الواحد من الكريوهيدرات أو البروتينات يعطي أربعة سعرات فقط، ولكن الكريوهيدرات أسهل منها في الاحتراق ومن أمثلة الدهون النباتية زيت الزيتون وزيت بذرة القطن. وزيت الذرة وزيت عباد الشمس وزيت فول الصويا، أما الدهون الحيوانية فمن امثلتها المسلى وزيت السمك.

وهناك بعض الليبدات المركبة وهي دهون تتحد بغيرها من المواد مثل الفوسفوليبدات التي تحتوي في تركيبها على الفوسفور والنيتروجين وهي توجد في أنسجة الخلايا العصبية وهناك أيضاً اللايبوبروتينات وهي دهون متحدة بالبروتينات، وتوجد في نوى الخلايا وفي بعض جدرانها. كذلك تعتبر

السيتريدات من الليبدات المركبة ، وهي تنتج في الكبد وتقوم بوظائف خاصة في الجسم، وبعضها مثل السيترولات يعمل كهرمونات تنظم مختلف أنواع الأنشطة في الجسم.

CH_2OH		HOOC-R	CH₂O.CO.R
СНОН	+	HOOC-R -3-H	OH → CHO.CO.R
CH_2OH		HOOC-R	CH ₂ O.CO.R

حمض دهني

جلسرين

البروتينات والأنزيمات:

جلسيريد (دهن)

تبين بالتحليل الكيميائي أن البروتينات جزيئات كيميائية عملاقة تتحد تتحدن جزيئاتها باتحاد مجموعة من الأحماض الأمينية معاً بحيث تتحد مجموعة الأمين المحتوية على النتروجين في أحدها بمجموعة الكريوكسيل في الحمض الآخر، وهكذا تتكرر مجموعة الببتيد (-NHCO) على طول سلسلة البروتين، وتتشابه كل البروتينات في هذه السلسلة الرئيسية التي تتكرر فيها رباطات الببتيد، ولكنها تختلف في طبيعة المجموعة الجانبية المتصلة بهذه السلسلة.

$$\begin{array}{cccc}
R & R' & R'' \\
 & | & | & | & | \\
 & (-HN - CH - Co. NH.CH.CONH.CH.CO -)_{n}
\end{array}$$

(تتكرر السلسلة الرئيسية في كل البروتينات ولكنها تختلف بعضها عن بعض في طبيعة المجموعات الجانبية المتصلة بهذه السلسلة).

ولا تتشابه البروتينات بعضها مع بعض، فعدد الأحماض الأمينية التي تشترك في تكوينها يبلغ عشرين حمضاً أمينياً، والاحتمالات التي تترتب بها وحدات هذه الأحماض على طول السلسلة احتمالات تصل إلى الملايين، ولهذا هإن الاختلاف بين بروتين وآخر ينحصر في أمرين: نوع الأحماض الأمينية المكونة

للبروتين، وترتيب هذه الأحماض على طول السلسلة، وهو ما يعرف باسم "التركيب الأولى".

ويتحدد كذلك نشاط البروتين في الخلية بالوضع الفراغي لهذه السلاسل، فهي قد تنثني على نفسها في أوضاع خاصة بحيث لا يبقى منها مكشوهاً إلى الخارج إلا مجموعات بعينها هي التي تقوم بالعمل فقط، ويرجع التواء السلسلة إلى وجود رباط هيدروجيني بين ذرات النيتروجين والأكسجين في مجموعات الببتيد المختلفة. ويعرف هذا "بالتركيب الثانوي".

والبروتينات قد تكون بسيطة، أي تتركب من أحماض أمينية فقط، وقد تكون بسيطة، أي تتركب من أحماض أمينية فقط، وقد تكون بروتينات مركبة، وذلك عندما تتصل بها مجموعات أخرى مثل الكربوهيدرات أو الدهون أو أحماض الفوسفور، وتقوم كل خلية بتصنيع الدوتينات الخاصة بها.

فبروتينات خلايا الكلى مثلاً تختلف عن بروتينات خلايا العضلات لأن لكل منها وظيفة تختلف عن الأخرى.

وكانت أولى البروتينات التي عرفت هي البروتينات التركيبية مثل "الكيراتين" الذي يوجد في الأظافر وفي مغالب الحيوانات وفي ريش الطيور، وكذلك "الكولاجين" الذي يوجد في أوتار العضلات وفي الأنسجة الضامة وغيرها. كذلك تكون البروتينات جزءاً من الهيموجلوبين الذي ينقل الأكسجين إلى خلابا الجسم وكذلك "الإنسولين" الذي ينظم السكر في الجسم وبعض الإنزيمات التي تهضم الطعام.

والأنزيمات جزيئات بروتينية تعمل في الجسم مثل عوامل الحفز، فهي تساعد على إجراء التفاعلات دون أن تدخل فيها. وأول ما فصل من هذه الإنزيمات إنزيم "الدياستاز" ثم تم بعد ذلك فصل إنزيم "البسين" من جدار المعدة، ثم إنزيم "البورياز".

ويحدد تتابع الأحماض الأمينية في جزيء الإنزيم، وكذلك الطريقة التي تنثنى بها سلسلته وظيفة هذا الإنزيم، فلكل إنزيم تصنعه الخلية وظيفة بعينها لا يحيد عنها ولا يتدخل في عمل غيره من الإنزيمات، والاختلاف في المحتوى الإنزيمي بين الخلايا هو السبب الحقيقي في أن بعض الخلايا تصبح خلايا عضلية وبعضها الآخر عصبية أو خلايا للكبد أو غير ذلك. وهو أيضاً السبب في أن تنمو بويضة مخصبة لتعطي حصاناً، على حين تنمو بويضة أخرى لتعطي كائناً بحرياً، لاختلاف ما بكل منها من إنزيمات، واختلاف التفاعلات التي تحفزها هذه الإنزيمات.

وقد بينت الدراسات أن نقص الكربوهيدرات والدهون في الجسم يؤدي إلى أكسدة جزيئات البروتينات للحصول على الطاقة، وبصفة عامة يحتاج الأطفال إلى كمية أكبر من البروتينات في أثناء نموهم، وتحتاج إليها السيدات في أثناء فترة الحمل.

الفيتامينات:

كان من المعتقد أن الطعام إذا احتوى على الكريوهيدرات والبروتينات والدهون، وبعض الأملاح والماء. يعتبر غذاءً كافياً للاحتفاظ بصحة الإنسان. ولبناء أنسجة جسمه المختلفة. ولكن تبين عام 1909 أن الغذاء لابد أن يحتوي على عناصر أخرى هامة سميت باسم الفيتامينات وعرف فيما بعد أنها هي التي تحفز كثيراً من التفاعلات الكيميائية التي تدور في خلايا الجسم.

والفيتامينات مواد كيميائية ساعدت الكيمياء على اكتشاف تركيبها، وعلى تصنيع بعض منها في المعامل، ولكن ذلك لم يحدث إلا مؤخراً، فقد كانت هذه المواد مجهولة التركيب مدة طويلة من الزمان.

ويتسبب نقص الفيتامينات في الجسم في إصابة الإنسان بكثير من الأمراض مثل البلاجرا، والإسقربوط، والعشى الليلي، والكساح، كما أن هذا النقص يؤدي إلى تعرض الجسم للعدوى بالأمراض.

وقد عرف الناس هذه الظاهرة عندما لاحضوا منذ زمن بعيد أن عدم تناول الخضر الطازجة والفواكه، كما يحدث في أثناء الرحلات الطويلة للسفن، يتسبب في إصابة بحارة هذه السفن بمرض أطلقوا عليه اسم "الاسقربوط" وأنه لا يمكن الشفاء من هذا المرض إلا بتناول الخضر والفاكهة المحتوية على الفيتامينات.

ويعتبر الطبيب الهولندي "كريستيان أبيكمان" "Christian Eikman من رواد دراسة الفيتامينات، وكان يعمل في إندونيسيا عام 1897 ولاحظ أن من يعتمدون في غذائهم على الأرز الذي نزعت قشرته يصابون بمرض يهاجم الجهاز العصبي عرف باسم "البرى برى"، وأنه يمكن الشفاء من هذا المرض بأكل الأرز دون نزع قشرته.

وفي عام 1912 أطلق الكيميائي البولندي "كاز يمير فونك" اسم الفيتامينات على هذه المواد الكيميائية الهامة التي لابد من توافرها في الغذاء لضمان صحة الإنسان، ومعنى هذا الاسم الامينات الحيوية، وإن كان قد تبين فيما بعد أن بعضها لا يمت للأمينات بصلة ولكن هذا الاسم ما زال مستعملاً للدلالة عليها حتى الآن.

ونظراً لعدم معرفة علماء الكيمياء بتركيب هذه المواد فهما مضى، فقد أطلقوا عليها أسماء مشتقة من الحروف الأبجدية، مثل فيتامين أ، وفيتامين ب، ولكن يفضل اليوم، بعد أن عرف التركيب الكيميائي لهذه المواد، إطلاق أسمائها الكيميائية عليها.

ولا يحتاج الجسم إلى قدر كبير من هذه الفيتامينات، ولكنه يحتاج إلى قدر ضبئيل جداً منها للحفاظ على صحة الإنسان، ويتصور كثير من الناس خطأ أن استخدام كميات آكبر من الفيتامينات سوف يساعد على تحسين صحتهم وزيادة نشاطهم، ولكن هذا غير حقيقي، بل قد تكون له بعض الآثار الضارة على صحتهم.

كيمياء في حياتنا

U.S. National "أكاديمية العلوم الأهلية الأمريكية" "Academy of Science

الكميات اللازم توافرها من الفيتامينات يومياً في طعام الإنسان، واستخدمت في تحديد هذه الكميات أوزان صغيرة مثل المليجرام (جزء من ألف جزء من الجرام) والميكروجرام (جزء من ميلون جزء من الجرام) والوحدات الدولية وهي تساوي واحداً على أربعين من الميكروجرام.

فيتامين أ Vitamin A:

يتكون جزيء فيتامين أ من عشرين ذرة من ذرات الكربون، وهو هام لصحة خلايا الجلد، ويؤدي نقصه في الجسم إلى نقص في الحيوية وإلى الإصابة بالعشى الليلي، وهو عدم الرؤية الجيدة في الضوء الخافت، ويعتبر مرضاً خطيراً بالنسبة لمن يقودون سياراتهم ليلاً.

وفيتامين ألا يدوب في الماء ولكنه يختزن في الدهن، وأهم مصادره زيت كبد الحوت والزيد واللبن، ولا تحتوي النباتات على فيتامين أ، ولذلك تخلو منه الخضر والفاكهة، ولكن بعض هذه النباتات تحتوي على مركبات الكاروتين التي تتحول في كبد الإنسان إلى فيتامين أ، مثل الجزر والسبانخ والطماطم والخوخ والموز والكنتالوب.

والقدر اللازم من فيتامين أ يومياً لصحة الإنسان لا يزيد على 5000 وحدة دولية وعند تعاطي كميات كبيرة منه تحدث للإنسان بعض الأعراض المرضية مثل الصداع والشعور بالغثيان والإصابة بالحساسية وتضخم الكبد والطحال، وقد يؤدي ذلك في بعض الحالات إلى سقوط الشعر والإحساس ببعض الآلام الروماتيزمية.

فيتامين ب الركب Vitamin B complex :

فيتامين ب المركب عبارة عن مجموعة من المواد سهلة الذوبان في الماء، ورغم عدم تشابهها في التركيب الكيميائي إلا أنها تقوم بنفس العمل في الجسم تقريباً، وهي غالباً ما توجد معاً في الغذاء، وهي الثيامين ([8])، ودايبو فلافين ([8])، ونياسين (حمض نكوتنيك)، وبايريدوكسين ([8])، وحمض بانتوثيك، وبيوتين، وحمض فوليك، وسيانوكوبالامين ([8]).

:Thiamine B, الثيامان فيتامان

يختزن الثيامين في الكبد والقلب وهو هام بالنسبة لعمليات الهضم والنمو السليم، كما يساعد على سلامة أنسجة الأعصاب. ويتسبب غيابه في الإصابة بمرض البرى برى، ومن أعراضه الشعور بالإرهاق وفقدان الشههة واختلال عمليات الهضم والهزال وقد ينتهي الأمر بالشلل والوفاة. ويصاب بمرض البرى برى من يعتمدون في غذائهم على الأرز المقشور مثل بعض سكان الشرق الأقصى. وتعتبر قشور الأرز وردة القمح من المصادر الغنية بالثيامين، كما يوجد في الفول السوداني والبسلة والفاصوليا. والكمية اللازمة منه 1,2 مليجرام في اليوم.

الرايبوفلافين (RiboFlavine (B₂)

يكون هذا الفيتامين جزءاً هاماً من أحد الأنزيمات التي تساعد على تنفس الخلايا ويختزل الرايبوفلافين في الكبد وفي الكلى ويتسبب النقص فيه في ضعف نمو الأطفال وتشقق الجلد وإصابته ببعض الأمراض الجلدية ، كما يتسبب في تورم اللسان وضعف نمو الأطفال وأحياناً يؤدي إلى ازدواج الرؤية ، والكمية اللازمة يومياً لصحة الإنسان 1.7 مليجرام.

: Niacin النياسين

يعرف كذلك باسم حمض نكوتنيك، ويدخل في تكوين النظام الخاص بنقل الهيدروجين في الخلايا، ويؤدي النقص فيه إلى الإصابة بمرض البلاجرا وهو مرض يصيب من يعيشون على الأرز المبيض والدقيق الأبيض الخالي من الردة، ومن أعراض هذا المرض الهزال واحمرار الوجه والإصابة بالإسهال. وقد يؤدي التأخر في علاج المريض إلى إصابته بالجنون ثم الوفاة.

ويوجد النياسين في الكبد والخميرة واللبن والبيض وفي بعض البقول، وتحتوي الأسماك على مادة التربتوهان التي تتحول إلى النياسين في الجسم. والكمية اللازمة لصحة الإنسان 5 مليجرامات، ويحتاج من يعملون عملاً يدوياً إلى نحو 19 مليجراماً في اليوم.

البايريدوكسين (Pyridoxine (B₆)

هذا الفيتامين هام لصحة الجلد وسلامة النشاط العصبي وكذلك لعمليات تكوين البروتينات في الجسم. وهو يوجد مع غيره من أفراد مجموعة فيتامين ب المركب في الخميرة وفي الكبد والبيض وغيرها من الأغذية. والكمية اللازمة منه لصحة الإنسان نحو 2 مليجرام في اليوم.

حمض البانتوثنيك Pantothenic Acid:

يعد حمض البانتوشيك جزءاً من "مساعد الإنزيم أ" الذي يدخل في كثير من التفاعلات الكيميائية في الجسم، ولذلك فهو يوجد في كل الأنسجة الحية واطلق عليه اسم بانتوشيك، لأن كلمة بانتوشين "Pantothen" في اللغة الإغريقية تعني من كل مكان وهو يوجد في الخميرة والبيض وفي اللحوم والكبد وفي العسل الأسود وفي الفاكهة، كما أنه يصنع في الأمعاء بواسطة البكتيريا ولهذا يندر أن يصاب الإنسان بنقص في هذا الفيتامين.

ويؤدي النقص في حمض البانتوثنيك إلى الإحساس بالصداع والشعور بالغثيان ونقص النمو عند الأطفال، ولا تزيد الكمية المطلوبة للجسم يومياً عن 10 مليجرامات.

البيوتين Biotin:

يندر أن يشعر الإنسان بنقص في هذا الفتيامين، لأن الجسم لا يحتاج إلا قدر ضئيل جداً منه. كما أنه يتكون في الأمعاء بواسطة أنواع من البكتيريا ويوجد في كثير من الأطعمة. وقد عرف هذا الفيتامين باسم "فيتامين هـ" فترة من الزمن وقد سمي بالعامل المضاد لزلال البيض، لأن من يتغذى مدة طويلة على زلال البيض يصاب بالمرض وينقص وزنه ويفقد استقامة جسمه، ولكن كل هذه الأعراض تزول عند تناول البيوتين.

حمض الفوليك Folic Acid:

اكتشف هذا الفيتامين أول مرة في النباتات ذات الأوراق الخضراء ولذلك أشتق أسمه "فوليوم" "Foluim" من اللغة اللاتينية التي تعني أوراق الشحر.

ويوجد حمض الفوليك كذلك في الفواكه وفي الكبد وفي الخميرة وعيش الغراب ويودي النقص فيه إلى الإصابة بالأنيميا نتيجة لفشل نخاع العظام في تكوين كرات الدم الحمراء. ولذلك فهو يعطي للمصابين بالأنيميا وبالحروق أو بالإشعاع أو للمصابين بكسور في العظام، والكمية اللازمة منه يومياً للشخص البالغ نحو 50 ميكروجراماً.

"Cyanocobalamine (B₆) سيانوكوبالامين

يحتوي جزيء لهذا الفيتامين على ذرة من الكوبلت في تركيبه ولهذا سمي سيانوكوبالامين، وقد تبين أن المصابين بمرض الأنيميا الخبيثة يستردون صحتهم عند تغذيتهم على الكبد، وفي عام 1948 تمكن العلماء البريطانيون والأمريكيون من عزل مادة مضادة لهذه الأنيميا، وسميت فيما بعد باسم سيانوكوبالامين أو فيتامين B_{12} ، وقد تبين من هذه التجارب أن ميكروجرام واحد من هذا الفتيامين يمكن أن يعالج المصاب بالأنيميا، وللناك فإن الكمية المطلوبة للشخص البالغ يومياً لا تزيد على 3 ميكروجرامات فقط. ويوجد هذا الفتيامين في الكبد وفي البيض واللبن ميكروجرامات فقط. ويوجد هذا الفتيامين في الكبد وفي البيض واللمن واللحوم، وقد استطاعت كيميائية بريطانية تعيين تركيب هذا الفيتامين وصلت بذلك على جائزة نوبل عام 1964.

فيتامين ج Vitamin C:

اكتشف هذا الفيت امين عام 1937 ويعرف كذلك باسم حمض الإسكوربيك ويلعب هذا الفيت امين دوراً هاماً في سلامة جدران الأوعية الدموية في الجسم وفي تكوين أنسجة الأسنان والعظام والأنسجة الضامة. وهو يختزن في الجسم وفي الجسم وكذلك في بعض الغدد، ويطلق في الجسم في اثناء التوتر العصبي الشديد أو عند بذل مجهود عضلي غير عادي. ويؤدي النقص في هذا الفيتامين إلى الإصابة بمرض الاسقربوط وتورم اللثة والمفاصل وحدوث نزيف تحت الجلد؟ وتحتوي كثير من الخضر على هذا الفيتامين، كما يوجد في بعض الفاكهة وخاصة الموالح كالليمون والبرتقال. ويشبه فيتامين جد السكر في تركيبه. وهو يتأثر بالحرارة ويتأكسد سريعاً فيتامين المهواء، ولذلك يفضل طهو الأطعمة في أوعية الضغط بعيداً عن الأكسجين حتى يمكن الاحتفاظ بأغلب ما بها من هذا الفيتامين.

والكمية اليومية اللازمة لصحة الإنسان تتراوح بين 30 – 80 مليجراماً.

فيتامين د Vitamin D:

إن ما نسميه فيتامين د هو في الحقيقة مجموعة من المواد التي لا تذوب في الماء وتذوب في الدهون. وأهمها فيتامين د2 (أرجو كالسيفيرول) وفيتامين د3 (كولي كالسيفيرول). وتوجد هذه المجموعة التي نطلق عليا فيتامين دفي الحيوانات فقط.

ولكن قد توجد في النباتات مواد يمكن أن نتحول إلى فيتامين د بتأثير أشعة الشمس أو الأشعة فوق البنفسجية وتعرف باسم مشابهات فيتامين د (Provitamins) مثل الإرجوسترول وبعض مشتقات الكولسترول. ويعرف فيتامين د بأنه مضاد للكساح ويؤدي النقص فيه عند الأطفال إلى لين العظام فهو يؤدي ذلك إلى اختلال التوازن بين أيونات الكالسيوم والفوسفور في الجسم، وقد ينتج عن ذلك كبر حجم المفاصل وتغير شكل القفص الصدري والضعف العام وعدم انتظام الأسنان وأهم مصدر لهذا الفيتامين زيت كبد الحوت، والكمية اللازمة منه يومياً لصحة الجسم نحو 400 وحدة دولية للأطفال وقد نقل عن ذلك بانسبة للبالغين.

ويمكن الحصول على هذا القدر من الفيتامين يتعرض الجسم لأشعة الشمس أو الأشعة فوق البنفسجية لمدة قصيرة فيتحول بعض مشابهات هذا الفيتامين الموجودة تحت الجلد إلى فيتامين د، ولهذا يندر أن يوجد مرض الكساح في البلاد المشمسة.

وقد تؤدي الزيادة في هذا الفيتامين إلى سحب الكالسيوم من العظام وزيادة كميته في الدم الذي يترسب بعد ذلك في الأنسجة اللينة ويكون الحصى في الكليتين.

فيتامين ك Vitamin K:

اكتشف وجوده باحث هولندي عام 1929م حين وجد أن مادة مستخلصة من النباتات الخضراء والخضر تذوب في الدهن ولها القدرة على إيقاف النزيف وأطلق عليه اسم فيتامين ك (K) حيث إنها الحرف الأول من الكامة الهولندية Koagulation وهي تعني تكون الجلطة. ويعرف فيتامين ك باسم "فيلوكينون" وهو مضاد للنزيف ويسبب تجلط الدم واكتشف مشابه له عام 1943 وسمي "فارنوكينون" كما ينتج حالياً مركب تخليقي يعرف باسم "مناديون" له نفس فعل هذا الفيتامين.

ويوجد فيتامين ك في السبانخ والطماطم وقشور الأرز وفي زيت الصويا.

ويندر أن يتعرض الإنسان لنقص هذا الفيتامين لأنه يتكون في الأمعاء بواسطة نوع من البكتيريا. ولكن هذه البكتيريا لا توجد عند الأطفال وقد يتعرض بعضهم لنوع من النزيف ولذلك قد يحتاج الأمر إلى إعطائهم جرعة صغيرة من هذا الفيتامين.

فيتامين Vitamin E E:

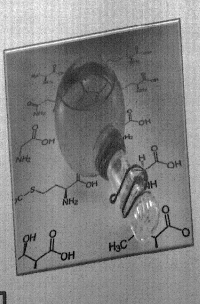
عبارة عن مجموعة من المركبات من مجموعة "التوكوفيرول" " Pherols وهو مضاد للعقم، ويندر أن يوجد نقص في هذا الفيتامين عند الإنسان، حيث إن الكمية اللازمة منه لصحة الإنسان لا تزيد على 30 وحدة دولية يومياً ويمكن الحصول عليها من كثير من مواد الطعام.

وقد لعبت الكيمياء دوراً هاماً في استخلاص الفيتامينات من مصادرها الطبيعية كما استطاعت أن تعين التركيب الكيميائي بكل منها، ومن الملاحظ أن التركيب الكيميائي لهذه الفيتامينات يختلف من حالة إلى أخرى فبعضها يتكون من الكربون والهيدروجين فقط، وبعضها الآخر قد يحتوي على عنصر النتروجين، كذلك منها ما هو كحول أو حمض، ومنها ما

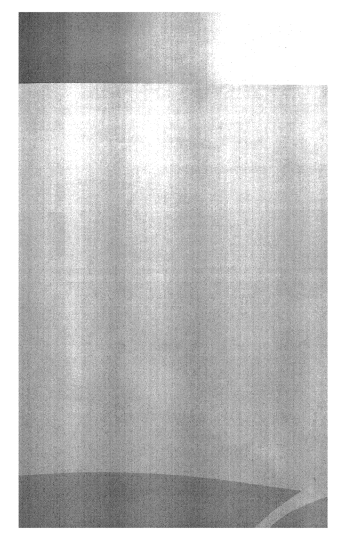
الفصل الثالث: كيمياء إنتاج الطعام

ينتمي إلى مجموعة الستيرويدات مثل فيتامين د ولهذا فإن وظائفها تختلف في جسم الكائن الحي. وقد تمكن علماء الكيمياء من تخليق بعض هذه الفيتامينات في المعامل مثل فيتامين د وفيتامين جوفيتامين ك وأمكن بذلك إنتاجها في شركات الأدوية بكميات كبيرة تسمح بسد حاجة الإنسان المتزايدة إليها.

الفصل الرابع استخدامات أخرى للكيمياء







الفصل الرابع استخدامات أخرى للكيمياء

الكيمياء في المنزل:

الماء:

هل خطر لك ببال في يوم ما أن الماء الذي تشربه اليوم قد يكون نقطة من نفس الماء الذي سال على وجه البسطة عند فجر الخليقة؟ دورة لا تنقطع وستجري حتى "يتلاشى الزمان" وبدون الماء فلا يمكن أن توجد الحياة كما نعرفها على الأرض فكل الكائنات الحية تتركب إلى حد كبير من الماء وهي في حاجة دائمة إلى الماء.

الياه الطبيعية غير نقية:

والمياه التي تعود من حيث أنت لا تكون نقية أبداً. لأن قوة اذابتها الشديدة تحول دون بقائها نقية. فحين يرتفع بخار الماء من سطوح اليابسة أو البحار يحمل معه من بعض غازات الهواء، ثم يطفو غيماً في العلا ليتساقط مرة أخرى مطراً على الأرض، وهو إذ يسقط يعطينا أنواع المياه الموجودة في الطبيعة. وفي هبوطه يغسل الهواء الذي يمر فيه حاملاً منه شوائبه كالتراب بما فيه من الجراثيم الماضرة والجراثيم النافعة. وكفتات الصخور التي تعبث بها الرياح، وبقايا الصور المختلفة من الحياة على الأرض، كحبوب اللقاح وخلايا البشرة، وندف الصوف والقطن. زيادة عما يذيبه أيضاً من الغازات أثناء نزوله إلى الأرض.

وقد عرف القدماء أن الهواء ينوب في المطر "يحدثنا أرسطو طاليس كيف كان صيادو الأسماك من بحيرات بونتين يغلون الماء لطرد الهواء منه. ثم يحملون هذا الماء في أوان مقفلة ليرشوه على الماء حتى تتجمد معاً بذلك أسرع من ذي قبل،

لكيمياء في حياتنا

وتمسك عن إزعاج الأسماك بحفيفها. وكيف وضحوا أيضاً وجود الهواء في الماء بوضع إناء من الماء المغليّ وآخر من ماء الينابيع جنباً إلى جنب في الصقيع، فكان الثاج الناتج في الإناء الأول صافياً، وكان في الثاني محملاً بفقاقيع الهواء التي ازدحمت في الجزء الأوسط حيث أزاحها الجزء الخارجي عند تجمده.

الينابيع:

حين يجري الماء على سطح الأرض يفور بعضه، ويترشح البعض الآخر منضماً إلى المجاري الذاهبة إلى النهر العظيم الذي سيحمل الماء مرة أخرى إلى البحر ثم منه يتصاعد بعضه للتو بخاراً بفعل حرارة الشمس. ويعود إلى الظهور بعض الماء الذي غار في الأرض، بعد وقت طال أو قصر، ولكن على غير ما كان من حال فقد يخرج من الأرض كينبوع فوار. صاف في مظهره، مع أنه محمل بما أذاب عبر طبقات الأرض التحتية من مواد. وتحوي هذه المياه دائماً بعض الغازات، وأحياناً الطباشير، أو ملح إبسوم "كبريتات المغنيسيوم" أو أملاحاً أخرى ذابت فيها.

الآبار:

في حالات كثيرة لا يخرج الماء إلى سطح الأرض ينبوعاً، ولكنه يبقى فيها فلا نصل إليه إلا بحفر الآبار. وبعض هذه الآبار لا يزيد عمقه عن 7 أو 10 أمتار، وتسمى الآبار السطحية. ومياهها في الغالب بعيدة كل البعد عن النقاء بسبب ما انساب إليها بالرشح من سطح الأرض. وهناك الآبار العميقة التي تصل إلى 300 متر أو أكثر. وكذلك تلعب المحتويات الكيماوية لمياه الآبار العميقة دوراً هاماً في حياتنا.

ماء النهر:

يجري الكثير من مياه الينابيع بعد انبثاقها من الأرض على سطح اليابسة لتكون جداول صغيرة تسرع للانضمام إلى "النهر العرم" وتختلف كثيراً مياه النهر

الفصل الرابع؛ استخدامات أخرى للكيميساء

في تركيبها عن مياه الينبوع نظراً لتغذي النهر من ينابيع عديدة وفي جريان الماء على السطح لا يقتصر على إذابة مواد عديدة بل يحمل معه أخرى على صورة معلقات، تنعكس صفاتها على أسماء أنهار كثيرة. فنهر هوانج هو "أو النهر الأصفر" يحمل معه إلى النهر غريناً أصفر ناعماً لأميال عديدة. ونهر الريونجرو Rio Negro أو النهر الأسود بالمكسيك، وفي باتاجونيا Patagonia ونهر الماء الأسود بإيرلندا — كلها أنهار تغسل جهات غنية في المواد النباتية المنحلة والتعفنة مما يسبب اسوداد الماء الجاري فيها، وهناك النيل الأزرق، والنيل الأبيض، كما يسبب الحديد في جهات عديدة لون الأنهار الحمراء.

الماء الذي نشريه:

مع كل الذي ذكرناه فنحن نعتمد في الغالب على الأنهار للحصول على مياه الشرب، ومع أن كثيراً من الأنهار لا تجود مياهه، إذا ببعضها يجري نقياً صافياً حتى ليكاد ماؤه يصلح للشرب كما هو، ومثل هذه المياه التي تجري على الصخور الصلدة التي لا تذوب في الماء، فبحيرة كاترين Lake katrine التي تصب فيها مثل هذه المياه تمد مدينة جلاسجو بمياه تكاد تخلو من الشوائب.

مصادرمياه الشرب:

من الملاحظات التالية نستطيع أن نكون فكرة عامة عن صلاحية الميام للشرب:

- مياه الأمطار بجعلها النقاء والتهوية لطيفة الاستساغة.
 - مياه الجرانيت والطين الاردوازي نقية جداً في العادة.
- مياه الحجر الرملي الصلد نقية عادة، ولكنها تحتوي على قليل من أملاح
 الجير والمغنيسيوم.
- مياه الصخور الرملية الهشة: غيرنقية في العادة، تحتوي على أملاح الصوديوم والمغنيسيوم والكالسيوم.

كيمياء ني حياتنا

- مياه الرمل والحصباء السائبة تتفاوت تفاوتاً كبيراً.
- المياه الطباشيرية جيدة، صحية، لطيفة، تفور بما فيها من غاز حامض الكريونيك، ولكنها عسرة في الغالب لا تصلح للغسيل.
 - مياه الطمر والطين غير نقية.

الينابيع الدوائية:

تحتوي كثير من الينابيع أيضاً على أملاح ذائبة تضفي عليها طعماً خاصاً وقيمة دوائية. فيرتادها الناس لشرب مياهها. وهناك ينابيع كبريتية في هاروجات Harrogate، وأخرى منغنيزية في إبسوم Epsom وثالثة حديدية في تنبريدج ويلز Turbridge.

الماء العسر:

لو دلكنا بين الأصابع ماء يحتوي على كثير من المواد الصلبة الذائبة فيه. أحسسنا بخشونتها ووجدناه بطيئاً في تكوين الرغوة مع الصابون. هذا النوع من المياه يسمى بالماء العسر أما ماء المطر فيسمى بالماء اليسر، فليس به مواد صلبة ذائبة، كما أنه يكون الرغوة بسهولة مع الصابون، وهو لهذا ألطف استخداماً لغسيل البدن، أو غسيل الملابس وأكثر الأملاح شيوعاً في المياه الطبيعية هي كربونات الكالسيوم (الطباشير). وكبريتات المغنيسيوم (ملح إبسوم)، وكلوريد المغنيسيوم والصابون مكون من الصوديوم متحداً مع حمض الأستياريك المشتق من الدهن المستخدم في صناعة الصابون، فهو الملح الصودي لحامض الاستياريك واوا وضع هذا الصابون في الماء ذاب.

الشوائب الطبيعية الموجودة بالماء:

- أ) الأملاح الذائبة.
- ب) المواد الضردية.

- ج) المواد العالقة.
- د) الغازات الذائبة.

من طرق معالجة الماء:

أ) إذالة عسر الماء.

نتقبة الماء.

وسوف نقوم بشرح كل طريقة.

أ) إزالة عسر الماء (المعالجة الخارجية والمعالجة الداخلية):

1) المعالجة الخارجية لماء الفلايات:

- · التجميع والترسيب والترشيح.
- طريقة الجير والصودا (الطريقة الباردة والساخنة).
 - طريقة الزيوليت Zeolite.
- طريقة إنتاج الماء الخالى من الأيونات Demineralization.
 - طريقة التقطير.
- طرق التجميع مثل تجميع طريقتي الجير والتبادل الأيوني.

2) المعالجة الداخلية لماء الفلايات.

- المعالجة بأملاح الفوسفات.
- المعالجة بأملاح الكبريتيت.
- إضافة الصودا لماء الغلاية "كربونات صوديوم" (أو إضافة زيت الخروع والمواد المانعة للرغوة).

لكيمياء في حياتنا

ب) طرق تنقية المياه (المعالجة الصحية للماء لأغراض الاستخدام المنزلي):

يعتبر موضوع معالجة الماء ذو أهمية بالغة لكلا المهندسين الكيميائيين والصناعيين للأسباب الآتية ويتناول موضوع معالجة الماء العديد من المشاكل الكيميائية والبندسية.

أ) الماء ضرورة أساسية للعديد من العمليات الكيميائية والصناعية.

ويعتبر استخدام الماء في الأغراض المدنية من أكبر استخدامات الماء وعادة تختلف مواصفات هذا الماء على مواصفات الماء اللازم للأغراض الصناعية والتجارية. كما أنت نوعية الماء الداخل إلى غلايات البخار تعتبر ذات أهمية كبيرة لظروف الأمان في عمليات التشغيل.

والأغراض الأساسية بالنسبة لتشغيل الغلايات هي:

- أن يظل سطح التسخين نظيفاً من القشور.
 - منع حدوث التآكل.
- استغلال الغلاية بأقصى كفاءة متاحة عن طريق استخدام الماء المناسب
 والمعالج خارجياً لهذا السبب.

الشوائب الموجودة بالماء:

تحتوي كل المياه على العديد من الشوائب التي تعتمد كميتها ونوعيتها على الظروف التي تجمعت فيها هذه المياه، وبالتالي فإن قيمة أي مصدر للماء تعتمد على طبيعته الجيولوجية وبالتالى فإنه يوجد:

أ) ماء يسر:

وهو الذي يعطي رغوة بصعوبة مع محلول الصابون.

ب) ماء عسر:

كما تحدثنا سابقاً فهو الماء الذي يعطي رغوة بصعوبة مع محلول الصابون.

الفصل الرابع: استخدامات أخرى للكيمياء

وية العادة فيان الماء العسر يعرّف بأنه الماء المحتوي على كميات غير مرغوب فيها من أملّح الكالسيوم (Ca) والمغنيسيوم (Mg) الذائبة في الماء إما على صورة أملاح بيكربونات (HCO3) أو كاوريدات (Cl') وكبريتات (SO4²) وهذه الأملاح:

- تكون مع محلول الصابون رواسب غير قابلة للذوبان.
- كما أنها تؤدي إلى ترسب قشور لها معامل توصيل حراري منخفض على
 أسطح التسخين عند استخدامها في الغلايات.

أقسام عسر الماء:

ينقسم عسر الماء إلى:

أ) عسر مؤقت أو عسر الكربونات (CO₃).

ب) عسر دائم أو عسر اللاكربونات.

وسبب العسر المؤقت للماء هو وجود بيكربونات الكالسيوم 2(Ca(HCO₃)₂ وبيكربونات المغنيسيوم Mg(HCO₃)₂.

يمكن تخفيض العسر الموقت للماء إلى حد كبير بالغليان حسب المعادلات الكيميائية الآتية:

$$Ca(HCO_3)_2 \xrightarrow{\Delta} CaCO_3 + CO_2 + H_2O$$

 $Mg(HCO_3)_2 \xrightarrow{\Delta} MgCO_3 + CO_2 + H_2O$

وأما عن سبب العسر الدائم للماء فه و وجود كلوريدات وكبريتات الكالسيوم والمغنيسيوم: (CaCl₂, MgCl₂, CaSO₄, MgSO₄).

ويمكن التخلص من العسر الدائم بإضافة الكيماويات مثل كربونات الصوديوم (Na₂Co₃) حسب المعادلات الآتية:

الكيمياء في حياتنا

$$\begin{aligned} & CaCl_2 + Na_2CO_3 & \longrightarrow & CaCo_3 + 2NaCl \\ & MgCL_2 + Na_2CO_3 & \longrightarrow & MgCo_3 + 2NaCl \\ & CaSO_4 + Na_2CO_3 & \longrightarrow & CaCO_3 + Na_2SO_4 \\ & MgSo_4 + Na_2Co_3 & \longrightarrow & MgCO_3 + Na_2SO_4 \end{aligned}$$

حيث Na2CO3 تمثل صودا الغسيل.

أملاح أخرى بالماء:

بالإضافة إلى الأملاح الذائبة في الماء السابق ذكرها والغير مرغوب فيها فإنه يوجد بالماء كميات مختلفة من أملاح الصوديوم، السليكا، الألومنيا، الحديد، والمغننيز.

كمية الأملاح في الماء:

تتراوح الأملاح الكلية الذائبة في الماء من بضع أجزاء في المليون في الماء الناتج عن الجليد إلى عدة آلاف جزء في المليون في الماء المعدني من الينابيع.

الشوائب الأخرى الموجودة ببالباء:

المواد العالقة غير القابلة للنوبان – المواد العضوية – المواد الملونة – الغازات الذائبة مثل ثاني أكسيد الكربون (CO₂)، والاكسجين (O₂)، والنيتروجين (N₂) وكبريتيد الميدروجين (H₂S).

حساب عسر الماء:

يحسب عسر الماء بمقدار ما يحويه من أملاح مسببة لهذا العسر معبراً عنها جميعها ككربونات كالسيوم (CaCo) في كل مليون وحدة ماء.

وفي العادة فإنه يمكن تقسيم الشوائب الموجودة بالماء إلى:

1) الأملاح الذائبة:

مثل:

- پيڪربونــات (SO_4^{-2}) الڪالسـيوم (CL') وڪلوريــدات (HCO_3^{-1}) الڪالسـيوم (HCO_3^{-1}), Mg(HCO_3)2, MgCl2, MgSO4 ($Ca(HCO_3)_2$, CaCl2, CaSO4)
 - ♦ كلوريد الصوديوم NaCL.
 - ♦ كبريتات الصوديوم Na₂SO₄.
 - السيليكا.
 - أملاح الحديد والألومنيوم.

وهذه الأملاح تسبب عسر الماء وهي المسؤولة عن معظم مشاكل التشغيل في غلايات البخار. ويمكن التخلص من هذه الأملاح بالمالجة الكيماوية.

2) المواد الغروية:

وهذه المواد تكون عادة ذات وزن جزيئي كبير ويمكن التخلص منها بإضافة مواد جيلاتينية مثل هيدروكسيد الحديد وهيدروكسيد الألومنيوم (AL(OH).

3) المواد العالقة:

ويمكن فصلها بالترشيح.

4) الغازات الذائبة:

مثل ثاني أوكسيد الكربون (CO₂)، الأوكسجين (O₂)، والنيتروجين (N₂) وكبريتيد الهيدروجين (H₂S) ويمكن التخلص منها بالتسخين أو بإضافة مواد كيماوية.

وبصفة عامة عند تناول أنواع الماء اليسر والعسر فإنه يمكن تقسيم الماء وفقاً لنسبة الأملاح الذائبة كما في الجدول التالي:

تقسيم الماء وفقاً لنسبة الأملاح الذائبة فيه

نوع الماء	نسبة الأملاح الذائبة
ماء يسىر	يحتوي على أقل من 100 جزء في المليون أملاح ذائبة
ماء متوسط العسىر	يحتوي من 100 – 200 جزء في المليون أملاح ذائبة
ماء عسر	يحتوي على 200 – 500 جزء في المليون أملاح ذائبة
ماء سلمى	يحتوي على أكثر من 500 جزء في المليون أملاح ذائبة

مواصفات الماء المستخدم في الغلايات:

تعتبر المكونات الآتية غير مرغوب في وجودها في ماء الغلايات وبالتالي يجب ألا توجد هذه المكونات أصلاً في الماء المستخدم في غلايات البخار أو تقلل إلى أدنى تركيز ممكن وهذه المواد هي: المواد والغازات الذائبة.

مثل الأحماض الحرة – الأوكسجين الذائب – حامض الكربونيك الحر – الأمونيا الحرة أو املاح الأمونيوم (النشادر).

أ) المواد الصلبة القابلة للترسيب:

حيث أن ترسبها على سطح الغلايات يقلل من معامل انتقال الحرارة مثل الشوائب الميكانيكية، المواد العضوية، والمواد المسببة للقشور.

ب) المواد العالقة:

حيث أن هذه المواد تعمل كمادة رغوية بالغليان، كذلك فإن السليكا وحامض السيليسك غير مرغوب في وجودهما.

كما أن قلوية الماء الداخل إلى الغلاية يجب أن تظل في حدود (PH) من (PH) وينبغي أن يكون الماء الداخل إلى الغلاية خالياً من الزيوت والشحوم حيث أن وجود كميات صغيرة منها يمكن أن يسبب خطورة كبيرة في الغلايات الحديثة ذات الأنابيب.

طرق معالجة الماء:

تعتمد عمليات تنقية وتيسير الماء أساساً على الغرض الذي سوف يستخدم فيه هذا الماء بعد ذلك:

- الهدف من عملية التيسير Softening:
- تهدف عملية التيسير (Softening) إلى إزالة أو خفض عسر الماء.
 - الهدف من عملية التنقية Purification:

عملية التنقية (Purification) تهدف إلى التخلص من المواد العضوية والكائنات الدقيقة الموجودة بالماء.

ويمكن الوصول إلى تيسير وتنقية الماء بعدة طرق. وفي العادة فإن كل صناعة يكون لها ظروف تشغيل خاصة فمثلاً عمليات الغسيل تتطلب ماءً درجة عسرة صفراً.

- * لمنع ترسيب أملاح الكالسيوم والمغنيسيوم الغير قابلة للذوبان على الملابس.
- وجود أملاح الكالسيوم والمغنيسيوم يؤدي إلى عمليات ترسيب غير مرغوب
 فيها في عمليات تجهيز وصباغة الأقمشة وفي صناعة الهرق.
 - أيضاً يؤدي وجود هذه الأملاح إلى تكون القشور في الغلايات.

والعمليات المعتادة التي تجري على الماء الداخل إلى غلايات البخار تتضمن:

- أ) عمليات التجميع والترسيب والترشيح.
- ب) طريقة الجير والصودا (الباردة والساخنة).
 - ج) طريقة الزيوليت Zeolite.
- د) المبادلات الأيونية للتخلص من الأيونات الموجبة والسائبة والتي تعطي ماء خالياً
 من الأنونات.
 - هـ) طريقة التقطير.

كيمياء في حياتنا

- و) تجميع طريقتين مثل تجميع طريقتي الجير والتبادل الأيوني أو غير ذلك.
 - وبصفة عامة فإن اختيار الطريقة المناسبة يعتمد على:
 - تركيب الماء المستخدم.
 - * على ظروف العمليات الصناعية المطلوب استخدام هذا الماء فيها.
 - ◊ وتسمى عملية معالجة الماء قبل دخوله إلى الغلاية بالمعالجة الخارجية.

ولا يعني عمل المعالجة الخارجية للماء أنه بالضرورة لن يتكون أي نوع من القشور بالغلاية حيث أن الماء المتكثف الراجع إلى الغلاية ريما يحتوي على بعض الشوائب المسببة لتكون القشور، وبالتالي فإنه يضاف إلى الماء داخل الغلاية فوسفات الصوديوم (Na₂S₂O₃) من أحل:

- ترسيب أي بقايا عسر موجودة أو أي شوائب في الماء المتكثف الراجع.
 - ❖ تقليل صدأ الغلاية.

وتسمى هذه العملية بالمعالجة الداخلية.

وبالتالي فإن:



أ) في المعالجة الخارجية:

يتم التخلص من المواد المسببة للقشور والتآكل تخلصاً تاماً بقدر الإمكان قبل دخول الماء إلى الغلاية.

ب) في المعالجة الداخلية:

يتم حقن الماء داخل الغلاية بمواد مغتلفة بهدف التفاعل مع المواد المسببة لعسر اللاكربونات وتقليل القابلية لتكوين القشور والتآكل داخل الغلاية وفي معظم الأحوال فإن الماء يجري معالجته بكلتا الطريقتين (معالجة خارجية ومعالجة داخلية).

طرق تيسير الماء:

أولاً: المعالجة الخارجية للماء

أ) عمليات التجميع والترسيب والترشيح:

تتم هذه العمليات إما:

- بصورة مستقلة.
- أو مع طريقة الجير والصودا.
- * أو مع طرق المعالجة الأخرى.

هدف عملية التجميع والترسيب والترشيح هو التخلص من المواد العالقة. تجري عمليات التجميع والترسيب في أحواض أو خزانات كبيرة حسب كمية الماء المعالجة. والمواد المجمعة المستخدمة تكون عادة كبريتات الحديد أو كبريتات الألمومنيوم ((Al2(SO4))) أو ألومينات الصوديوم أو الجير (Ca(OH)).

ترشيح الماء البارد والساخن:

- * يرشح الماء البارد باستخدام مرشحات الزلط والرمل.
- أما الماء الساخن فيتم ترشيحه في مواد ذات درجة ذوبانية أقل مثل كربونات الكالسيوم وكربونات المفنيسيوم.

ثانياً: طريقة الجير والصودا

يمكن استخدام هذه الطريقة بطرق عديدة حيث يستخدم الجير المطفأ ($Ca(OH)_2$) بمفرده أو مع الصودا ($Ca(OH)_2$) الماء.

وتنقسم التطبيقات الحديثة لهذه الطريقة إلى:

- 1. طريقة الجير والصودا الباردة.
- 2. طريقة الجير والصودا الساخنة.
- يتم التخلص من أيون الكالسيوم (Ca⁺²) الموجود في الماء العسر بترسيبه على
 صورة كربونات الكالسيوم (CaCo₃).
- أما أيون المغنيسيوم (Mg⁺²) فيرسب على صورة هيدروكسيد مغنيسيوم Mg(OH)₂ والمعادلات التي توضح ذلك:

أ) عسر الكريونات:

- كل وحدة كالسيوم على صورة بيكربونات كالسيوم (Ca(HCO₃)₂) تحتاج إلى غم جزيئي واحد من الجير Ca(OH)₂.
- 2. كل وحدة مغنيسيوم على صورة بيكريونات مغنيسيوم (Mg(HCO3)2) تحتاج إلى 2 غم جزيئي من الجير.

ب) عسر اللاكريونات:

$$\begin{split} & Mg\,CL_2 + Ca(OH)_2 & { \longleftrightarrow } Mg(OH)_2 \downarrow + CaCL_2 \\ & CaCl_2 + Na_2CO_3 & { \longleftrightarrow } CaCO_3 \downarrow + 2NaCL \\ & CaSO_4 + Na_2CO_3 & { \longleftrightarrow } CaCO_3 \downarrow + Na_2SO_4 \\ & MgSO_4 + Na_2CO_3 & { \longleftrightarrow } Ca(OH) & { \longleftrightarrow } Mg(OH)_2 \downarrow + CaCO_3 \downarrow + Na_2SO_4 \\ & \vdots \\ & e \text{ in with } \\ & e \text{ of } CaCO_3 & { \longleftrightarrow } Ca(OH) & { \longleftrightarrow } Mg(OH)_2 \downarrow + CaCO_3 \downarrow + Na_2SO_4 \\ & \vdots \\ & \text{ of } CaCO_3 & { \longleftrightarrow } Ca$$

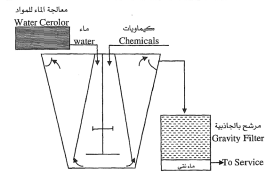
- كل وحدة أمالاح كالسيوم تحتاج إلى غم جزيئي واحد من كربونات الصوديوم.
- 2. كل وحدة أملاح مغنيسيوم تحتاج إلى 1 غم جزيئي كريونات صوديوم +1 غم جزيئي من الجير $\mathrm{Ca}(\mathrm{OH})_2$.

1) طريقة الجير والصودا الباردة:

هدف هذه الطريقة هو التخلص جزئياً من عسر الماء وتقلل هذه الطريقة من عسر الماء إلى حوالي 35 جزء في المليون.

خطوات طريقة الجير والصودا الباردة.

تتلخص هذه الطريقة في إضافة كمية كافية من الجير إلى الماء المطلوب معالجته ويتكون في هذه الطريقة راسب ناعم دقيق لا يمكن ترشيعه أو ترسيبه بسهولة، ولذلك تضاف مادة مجمعة مثل كبريتات الألومنيوم (AL₂SO₄) أو ألومينات الصوديوم أو كبريتات الحديدوز (FeSO₄).



معالجة الماء بطريقة الحير والصودا

الخطوات:

- پدخل الماء والكيماويات إلى الغرفة الصغيرة المزودة بقالاب لتحسين عملية
 الخلط.
- بعد ذلك يمر الماء من الغرفة الصغيرة إلى الغرفة الكبيرة الذي تتسع مساحة مقطعه بسرعة وكنتيجة لانخفاض سرعة الماء عند مروره بالغرفة الكبيرة فإننا نحصل على منطقة تتساوى فيها معدل سرعة الترسيب مع معدل سرعة دخول الماء، وأعلى هذه المنطقة نحصل على ماء رائق.
 - * يؤخذ الماء الرائق من أعلى هذه الغرفة ويرشح بطريقة متقطعة.
 - * كما أن الراسب المتكون يتم سحبه باستمرار من منطقة الترسيب.
- كما أن جزءاً من هذا الراسب تتم إعادته إلى الغرفة الأولى للمساعدة في عملية ترسيب المواد العالقة وباقى الراسب يتم التخلص منه.

وفي طريقة الجير والصودا القديمة فإنها كانت تتم بطريقة متقطعة Batch أما الوحدات الحديثة فإن معظمها بعمل بطريقة مستمرة حيث:

- ◊ يدخل الماء والكيماويات اللازمة إلى خزان كبير مزود بقلاب بطيء السرعة.
 - * وبعد التقليب جيداً يوقف القلاب ويسمح بترسيب المواد المتكونة.
 - * ويمر الماء بعد ذلك بمرشحات الرمل حسب الضرورة.
- ولعمل هذه الطريقة بشكل مستمر يستخدم خزانات بحيث يكونان على
 التناوب أحدهما يعطي ماء معالجاً والآخر تتم فيه عملية المعالجة.

ونتيجة لاستعمال طريقة الجير والصودا الباردة يمكن التخلص الجزئي من عسر الماء بما يناسب الأغراض المدنية ولمعالجة الماء المستخدم في عمليات التبريد حيث يخشى تكون رواسب من بيكريونات الكالسيوم (Ca(HCO₃)2 وللماء المستخدم في صناعة الورق حيث يسبب وجود بيكربونات الكالسيوم Ca(HCO₃)2 متاعب في عمليات التصنيع.

2) طريقة الجير والصودا الساخنة:

تختلف طريقة الجير والصودا الساخنة عن طريقة الجير والصودا الباردة أساساً في:

- * إن الطريقة الساخنة تجري في درجات حرارة مرتفعة عادة قرب درجة الغليان.
- حسب القاعدة المعروفة من أن سرعة التفاعل الكيميائي تتضاعف لكل
 ارتفاع مقداره °100 في درجة الحرارة. وعليه فإن التفاعلات الكيميائية
 تحدث في الطريقة الساخنة أسرع مئات المرات عنها في الطريقة الباردة.
- إلا الطريقة الباردة فإنه يلزم (Hours 2) الإتمام عمليات التجميع والترسيب
 إلا المريقة الساخنة لنفس الغرض.
- الراسب المتكون في الطريقة الساخنة يكون حجم حبيباته أكبر كما أن ارتضاع درجة حرارة الماء يقلل من لزوجته ويسهل من عملية تجميح الراسب المتكون وبالتالي فإنه على عكس الطريقة الباردة لا توجد حاجة لإضافة مادة مجمعة.

لكيمياء في حياتنا

- ♦ كذلك تختلف الطريقة الساخنة عن الطريقة الباردة في أنه لا يلزم إضافة جير لترسيب ثاني أكسيد الكريون في الطريقة الساخنة حيث أنه يتم التخلص منه في عملية التسخين وقبل إضافة الكيماويات. وبالتالي فإن أجهزة إزالة العسر في الطريقة الساخنة تكون أقل في الحجم عنها في الطريقة الباردة لنفس كمية الماء المطلوب معالجتها.
- ♦ ونلاحظ أنه توجد تطبيقات عديدة للطريقة الباردة حيث يمكن استخدام كيماويات مختلفة لإنتاج أنواع عديدة من الماء المعالج في حين أنه في الطريقة الساخنة والتي تستخدم أساساً في معالجة الماء الداخل إلى الغلايات فإنه لا تجري معالجة جزئية وإنما تجري معالجة كاملة للماء وتضاف الكميات الكافية من الكيماويات لتحويل كل الكالسيوم إلى كريونات كالسيوم. وكل المغنيسيوم إلى هيدروكسيد مغنيسيوم. وبالإضافة إلى ذلك يضاف عادة زيادة صغيرة من كريونات الصوديوم.
- ♦ الأجهزة المستخدمة في معالجة الماء بالطريقة الساخنة تكون عادة من النوع المستمر وتستعمل لازالة عسر الماء الداخل إلى الغلايات حيث يتم التحكم في ظروف التشغيل بحيث ينتج ماء معالج لا يحتوي على أيونات هيدروكسيد (OH) ويحتوى أقل ما يمكن أيونات الكريونات (CO³).
- المرشحات المستخدمة في طريقة الجير والصودا الساخنة مصنوعة من الصلب وتعمل بالضنط.

وفي العادة فإن ماء التغذية وخاصة في الغلايات التي تعمل تحت الضغط المرتفع فأنه يتم معالجته داخلياً وذلك بإضافة فوسفات الصوديوم (Na₃PO₄) إلى الماء بعد معالجته بطريقة الجير (Ca(OH)₂) والصودا الساخنة (Na₂CO₃) وذلك لتسبر الماء تماماً.

ج) طريقة الزيوليت:

تمتبر هذه الطريقة أهم طرق تيسير الماء. ويطلق اسم الزيوليت على مادة سيليكات الصوديوم والألومنيوم الماثية المحتوية على أيونات صوديوم أو بوتاسيوم فابلة للإحلال.

وتركيب الزيوليت هـ و Na₂O. Al₂O₃. 2SiO₂. 6H₂O ويمكن تمثيله أختصاراً بالرمز Na₂Ze.

طريقة معالجة الماء بالزيوليت:

وفي عملية إمرار الماء العسر على الزيوليت فإن ايونات الكالسيوم (Ca⁺²) والمغنيسيوم (Mg⁺²) الموجودين في الماء يحل محلهما أيونات الصوديوم (Na⁺) الموجود في الزيوليت حسب المعادلات التالية:

$$Na_2Ze^- + Ca(HCO_3)_2 \longrightarrow CaZe^- + 2NaHCO_3$$

 $Na_2Ze^- + CaCl_2 \longrightarrow CaZe^- + 2NaCl$
 $Na_2Ze^- + MgSO_4 \longrightarrow MgZe^- + Na_2SO_4$

استرجاع زيوليت الصوديوم (Na₂Ze):

عندما يتحول الزيوليت تماماً إلى زيوليت كالسيوم (CaZe) وزيوليت مننيسيوم (MgZe) فإنه يمكن استرجاعه إلى زيوليت صوديوم (Na₂Ze) بمنابخته بزيادة من محلول تركيزه 10٪ كلوريد صوديوم (NaCL).

(3 أمثال الكمية النظرية المطلوبة) حسب المعادلات التالية:

Ca Ze⁻+2NaCL
$$\xrightarrow{is_{2j}}$$
Na₂Ze⁻+CaCl₂
Mg Ze⁻+2NaCL $\xrightarrow{is_{2j}}$ Na₂Ze⁻+MgCL₂

والماء الناتج عن المعالجة بالزيوليت يحتوي عملياً على صفر درجة عسر.

أنواع الزيوليت:

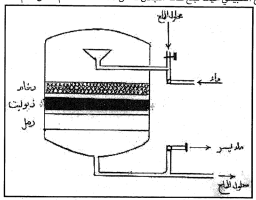
1) النوع الطبيعى:

ويؤخذ من الرمل الطبيعي الأخضر. وهذا النوع له طاقة تبادل 200 – 300 غم لكل قدم مكعب (°ft³).

2) النوع الصناعي:

يحضر بصهر فلسبار، طفلة كريونات صوديوم (Na2Co3) ثم معالجة ناتج الصهر بالماء.

وهذا النوع من الزيوليت (أي الزيوليت الصناعي) له قوة تبادل أكبر من النوع الطبيعي حيث تبلغ طاقة التبادل له من 500 – 800 غم لكل قدم مكعب.



شكل 5 جهاز معالجة الماء بطريقة الزيوليت

د) الجمع بين طريقتي الجير والزيوليت:

في هذه الطريقة يتم تخفيض عسر البيكريونات بواسطة الجير المطفأ وإضافة جرعة صغيرة من مادة مجمعة في جهاز إزالة العسر بطريقة الجير والصودا الباردة.

ويتم تخفيض الأس الهيدروجيني (PH) للماء الناتج بإضافة كمية صغيرة من حامض الكبريتيك (H2SO4) ثم يمرر الماء بعد ذلك على الزيوليت حيث يتم التخلص من كل من بقايا عسر البيكريونات وجميع عسر اللاكريونات.

ويمكن القول بصفة عامة أنه يمكن التخلص من:

- ♦ عسر البيكربونات باستخدام الجير بتكاليف بسيطة بالمقارنة باستخدام الزيوليت.
 - ♦ عسر اللاكربونات باستخدام الزيوليت أرخص عن استخدام الجير.
- الجمع بين طريقتي الجير والزيوليت يعطي وفرا كبيراً في التكاليف خاصة للماء المحتوي على نوعي العسر وتكون نوعية الماء الناتج في هذه الحالة ممتازة.
- هـ) طريقة التخلص من الأيونات (طريقة تحضير الماء الخالي من الأبونات):

تستخدم في هذه الطريقة الراتنجات (المبادلات الأيونية) وهي مواد عضوية تستعمل لإزالة الأملاح كلية من الماء العسر.

وتقسم الراتنجات إلى:

- مبادلات كاتيونية.
 - 2) مبادلات أنيونية.

لكيمياء في حياتنا

1) المبادلات الكاتيونية:

المبادلات الكاتيونية هي مواد عضوية تحتوي على مجموعة سلفونات نشطة (جHSO) تحتوى على أيون الهيدروجين (H+) القابل للإحلال.

ويستخدم هذا النوع من المبادلات للتخلص من الكاتيونات (الأيونات الموجبة) من الماء حسب المعادلات التالية.

$$\begin{split} &\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2 + 2\text{HSO}_3\text{R}^- \longrightarrow \text{Ca}(\text{SO}_3\text{R}^-) + 2\text{CO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} \\ &\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2 + 2\text{HSO}_3\text{R}^- \longrightarrow \text{Mg}(\text{SO}_3\text{R}^-)_2 + 2\text{CO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} \\ &\text{NaHCO}_3 + \text{HSO}_3\text{R}^- \longrightarrow \text{NaSO}_3\text{R}^- + \text{CO}_2 + \text{H}_3\text{O} \end{split}$$

والحامض المتكون في هذه الحالة هو حامض الكريونيك H₂CO₃ الذي يتحلل ويمكن التخلص منه بسهولة.

أما الكبريتات والكلوريدات فتتفاعل حسب المعادلات الآتية: ${\rm CaSO_4 + 2HSO_3R^-} \longrightarrow {\rm Ca\left(SO_3R^-\right)_2 + H_2SO_4}$ MgCL $_2$ +2HSO $_3$ R $_3$ - $_3$ +2HCL

صفة الماء الناتج في هذه الحالة:

الماء الناتج في هذه الحالة يكون حامضياً وهو غير مطلوب ولا يصلح الكثير من الاستخدامات ويتم معالجته قبل استخدامه وتتم معالجته عن طريق:

- * يعادل هذا الماء بواسطة إضافة القلويات قبل استخدامه.
- و الله إذا كان المطلوب ماءً خالياً من الأيونات فإن الماء الناتج يمرر على مبادل أيوني وهي راتتجات من النوع الذي يحتوي على مجموعة الأمين (NH_2).

 (H_2 N-R).

الفَصل الرابع: استخدامات أخرى للكيمياء

ويمكن استرجاع المبادلات الكاتيونية بعد الاستخدام بتحويلها جميعاً إلى أملاح الكالسيوم والمغنيسيوم باستخدام (0.4٪ - 0.5٪) حامض كبريتيك عياري (1N H₂SO₄) أو حامض هيدروكلوريك 2 عياري (2N HCL) حسب المعادلات الآنية:

$$Ca(SO_3R^-)_2 + H_2SO_4 + H_2SO_4 \xrightarrow{-i4j} 2HSO_3R^- + CaSO_4$$

 $Mg(SO_3R^-)_2 + H_2SO_4 \xrightarrow{-i4j} 2HSO_3R^- + MgSO_4$

وهذه الراتئجـات لها طاقة تبـادل كبيرة تصـل إلى 1200 غـم لكـل قـدم مكعب.

2) المبادلات الأنبونية:

المبادلات الأنيونية عبارة عن مواد عضوية تحتوي على مجموعة أمين نشطة (مجموعة قاعدية) ويكون التفاعل حسب المادلات الآتية:

$$N_2NR^- + HCL \longrightarrow H_2N(HCL)R^-$$

 $2H_2NR^- + H_2SO_4 \longrightarrow (H_2N)_2(H_2SO_4)R_2^-$

ويــتم اســترجاع البــادلات الأنيونيــة بعــد اســتخدامها باســتخدام معلــول كربونات الصوديوم (NaoH) أو هيدروكسيد الصوديوم (NaoH) 2H₂N(HCL)R+Na₂CO₂ - ب^{يغت} 2H₂NR+2NaCL+H₂O+CO₂

أهمية المعالجة بالمبادلات الكاتيونية والأنيونية:

المعالجة الثنائية بالمبادلات الكاتيونية والأنيونية تعطي ماء خالياً من الأبونات وليس فقط ماء يسر.

والطريقة الأخرى الوحيدة للتخلص من الأيونات الموجودة بالماء هي التقطير.

و) التقطير:

إن كلا من الماء الخالي من الأيونات والماء المقطر ينبغي أن يتم استخدامهم في أنواع خاصة من الأنابيب منعاً لـذوبان أي أجزاء صغيرة من المعدن في حالة استخدام الأنابيب العادية.

ويستخدم عادة أنابيب من القصدير الأسود (طريقة قديمة) وحديثاً تستخدم أنابيب عديد كلوريد الفينيل (PVC (Poly Vinyl Chloride.

ثانياً: المالجة الداخلية للمياه

طريقة المعالجة الداخلية:

تعتمد المعالجة الداخلية لماء الغلايات على تثبيت تركيز بعض المواد الكيميائية في الماء داخل الغلاية لترسيب أي بقايا عسر أو مواد غير مرغوب فيها ولتقليل عملية التآكل داخل الغلاية.

اختلاف المواد الكيميائية المستخدمة في المعالجة الداخلية ويلاحظ أن نوعية وكمية المواد الكيميائية المستخدمة في المعالجة الداخلية تختلف باختلاف خواص الماء الداخل إلى الغلاية وبنتائج عمليات تشغيل الفلاية.

أهم الكيماويات المستخدمة في المعالجة الداخلية هي:

- 1) فوسفات الصوديوم ,Na₂PO₄ ,Na₂HPO₃ ,NaH₂PO₄ (أحادي وثنائي وثلاثي فوسفات الصوديوم، ويستخدم لترسيب الأيونـات المسببة للعسر وتكوين رواسب فوسفاتية يسهل التخلص منها.
- 2) كبريتيت الصوديوم «Na₂SO» ويساعد في التخلص من الأكسجين الذائب بالماء وهي عملية ضرورية لتلافي تآكل الغلاية خاصة في الغلايات الحديثة التي تعمل تحت ضغط وحرارة مرتفعين.
 - 3) كربونات الصوديوم Na₂CO₃ وتستخدم لكي:
 * تعطى الماء درجة قاعدية مناسبة.

- ولنع تكوين قشور كبريتات الكالسيوم.
- كما أنها تساعد في تأخير تكوين فشور السليكا

تنقية المياه:

تنقية المياه للأغراض المدنية (التعقيم أو الكلورة):

تعني هذه العملية أساساً التخلص من المواد العضوية والكاثنات الدقيقة الضارة بالصحة من الماء حتى يناسب الأغراض المدنية (كالشرب).

ويكفى عادة لهذا الغرض:

- ♦ اجزاء عمليات تجميع ترشيح خلال مرشحات رمل أو مرشحات فحم صلب.
 - ثم الأكسدة بإمرار الهواء للتخلص من المواد العضوية.
 - ويتم معالجة الماء الناتج بغاز الكلور لاحتياجات الصحة.
- ♦ كما أن الكلور أمين (H₂NCL) يستخدم أحياناً بدلاً من الكلورة وقوة تعقيمه كبيرة.

طريقة تحضير الكلور أمين:

يتم تحضير الكلور أمين في الماء نفسه بتغذية الماء بالكلور والنشادر حسب التفاعل:

$$2NH_3+CL_2\longrightarrow H_2NCL+NH_4CL$$

أهمية المعالجة بالكلور أمين:

تعطى المعالجة بالكلور أمين ماءً أفضل صحياً وأفضل مذاقاً.

عملية التعقيم للماء:

تعتبر عمليــة التعقـيم أو الكلـورة مـن العمليــات الضـرورية للقضــاء علــى البِـكتيريا الضارة.

طريقة التعقيم للماء:

تتلخص هذه العملية في إضافة الكلور إلى الماء:

$$H_2O+Cl_2 \longrightarrow HCL + HOCL$$

لكيمياء في حياتنا

أهمية إضافة حمض الهيبوكلوروز (HOCL) الناتج من إضافة الكلور إلى الماء:

يعتقد أن حامض الهيبوكلوروز (HOCL) الناتج من الكلورة هو النشط كيميائياً المسؤول عن التعقيم. ويمكن اختبار الماء الناتج باستخدام اختبار البكتيريا للتأكد من كفاءة التعقيم. وكما سبق أنه يفضل إضافة كلوريدات الأمن بدلاً من الكلور مباشرة نظراً لاحتوائها على الأخير.

وتحضر كلوريدات الأمين إما بـ:

أ) إضافة الكلور للأمونيا كما سبق:

$$2NH_3+CL_2\longrightarrow H_2NCL+NH_4CL$$

ب) أو بتفاعل الأمونيا على حمض الهيبوكلوروز لإعطاء أحادي وثنائي وثلاثي كلوريدات الأمين على الترتيب كما يلي:

$$NH_3+HOCL \xrightarrow{\longrightarrow} NH_2CL+H_2O$$

 $NH_2CL+HOCL \xrightarrow{\longleftarrow} NHCL_2+H_2O$
 $NHCL_2+HOCL \xrightarrow{\longleftarrow} NCL_3+H_2O$

وتشير هذه التفاعلات إلى إمكانية الحصول على حمض HOCL الفعال لقتل البكتيريا.

طريقة التخلص من الكلور الزائد:

يمكن التخلص من الكلور الزائد إما بإضافة ثاني أكسيد الكبريت (SO₂) أو ثيوكبريتات الصوديوم (Na₂S2O₃) ويفضل الأخير:

$$\begin{aligned} & SO_2 + CL_2 & \xrightarrow{ZH_2O} & H_2SO_4 + 2HCL \\ & 2Na_2S_2O_3 + CL_2 & \longleftrightarrow & Na_2S_4O_6 + 2NaCL \end{aligned}$$

الكيمياء الحربية

الأسلحة الكيماوية:

هي عبارة عن استخدام المواد الكيماوية في الحروب لفرض فتل أو تعطيل الإنسان أو الحيوان.

ويتم ذلك عن طريق دخولها الجسم سواء باستنشاقها أو تناولها عن طريق الفم أو ملامستها للعيون أو الأغشية المخاطية.

وهذه المواد الكيماوية قد تكون غازية أو سائلة سريعة التبخر ونادراً ما تكون صلبة تُطلق في الفضاء أو تُلقى على الأرض سواء بالرش مباشرة بواسطة الطائرات على ارتفاع منخفض أو وصفها في ذخائر Munitions. على شكل فتابل أو قذائف بحيث توضع الكيماويات السامة في أوعية من الرصاص أو الخزف حتى لا تتفاعل مع مواد الانفجار أو مع جدار القذيفة، وعند وصول القذيفة إلى الهدف وانفجارها تتصاعد الكيماويات السامة على شكل أبخرة مسببة الموت الجماعي.

وتتميز الكيماويات السامة بروائح مميزة ولذلك يمكن الابتعاد عنها أو استعمال الأقنعة والملابس الواقية مما يقلل الأضرار الناتجة عنها.



الكيمياء في حياتنا

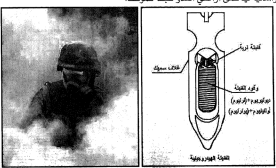
إلا أن هناك كيماويات اكتشفت إبان نهاية الحرب العالمية الثانية ولم تكن جاهزة للاستعمال إلا بعد نهاية الحرب. تلك الكيماويات تسمى بغازات الأعصاب التي تسبب شللاً في الأعصاب وأعراض أخرى مما تؤدي إلى الموت، تتميز هذه الغازات عن غيرها بالسمية العالية وبأنها عديمة اللون والرائحة تقريباً. وبذلك يصعب اكتشافها على عكس الأسلحة الكيماوية الأخرى. ولذلك تعتبر الأسلحة الكيماوية الأخرى.

1. الغازات الحربية.

2. المواد الحارقة.

الفازات الحربية :

اعتبرت الغازات الحربية في الفكر العسكري الحديث أداة ردع قريبة المستوى من وسائل الردع فوق التقليدية ، وذلك بإتاحة الخيار الكيماوي قبل اللجوء إلى الخيار النووي. ولهذا كان لابد من تعدد وسائل الردع ضد الأهداف العسكرية ذات الأهمية الإستراتيجية والتعبوية وكذا الأهداف الحيوية الصناعية والمدنية في عمق أراضي العدو طبقاً للموقف.



والغازات الحربية هي المواد الكيماوية التي لها تأثير كيميائي وفسيولوجي ضار بالكاثنات الحية كما أنها تلوث الأرض والأسلحة والمعدات والمهمات وكل ما تصل إليه، وتستخدم لإحداث خسائر في الأفراد وتلويث القطاعات الهامة من الأرض وكذا الأسلحة والمعدات لمنع الأفراد من استخدامها بهدف هزيمة القوات العسكرية المعادية وإحداث أكبر خسائر بها.

تقسيم الغازات الحربية:

1. تقسم الغازات الحربية من حيث الاستخدام الفتالي إلى:

أ) غازات سامة قاتلة :

وهي غازات تحدث تأثيراً ساماً على أعضاء جسم الإنسان قد تؤدي إلى الوفاء، وتشمل الغازات الكاوية وغازات الأعصاب وغازات الدم والغازات الخانفة.



ب) غازات شل القدرة:

وهي غازات تحدث تأثيرات فسيولوجية أو ذهنية أو كليهما لفترة زمنية معينة وهي تجعل الأفراد غير قادرين على تركيز جهودهم للقيام بالأعمال المكلفين بها. وتشمل غاز حمض ليسرجيك ثنائي أيثل أميد LSD.

ج) غازات إزعاج:

وهي غازات تحدث تهيج لبعض أجزاء من الجسم لفترة مؤقتة من الوقت وتشمل الغازات المقيئة والمسيلة للدموع.

2) تقسم الغازات الحربية من حيث التأثير الفسيولوجي على الإنسان إلى:

أ) الغازات الخانقة:

وهذه المجموعة تؤثر على الجهاز التنفسي، وتتكون من غاز الفوسجين، الذي اكتشفه العالم الانجليزي DAVI عام 1812 وقام العلماء الألمان بتحضيره واستخدامه في الحرب العالمية الأولى في ديسمبر 1915، ضد القوات الفرنسية، وغاز ثنائي فوسجين، الذي تم اكتشافه وتصنيعه بواسطة العلماء الألمان، خلال الحرب العالمية الأولى.

وهذه الغازات لها فترة كمون. أي أن تأثيرها على الإنسان يظهر بعد فترة من الوقت تتراوح بين 3 - 4 ساعات.

كما أن لها تأثير متراكم في الجسم، أما في حالة التركيزات العالية فيظهر تأثير الغاز سريعاً.

يستخدم غاز الفوسجين في صورة غاز يلوث الهواء ويوثر على الجهاز التنفسي عن طريق استنشاق الهواء الملوث، أما ثنائي فوسجين فيستخدم في صورة سائل يتحول إلى أبخرة بعد فترة من الوقت تصل إلى 6 ساعات تلوث الهواء وبالتالى تؤثر على الجهاز التنفسي عند استشاقه.

ب) غازات الأعصاب:

تم اكتشاف المركبات الفسفورية السامة خلال الثلاثينيات من هذا القرن، واستمرت الأبحاث الخاصة بتطويرها حتى اليوم.

وفي عام 1937م استطاعت ألمانيا تحضير غاز التابون Tabon، وأنشأ مصنع لإنتاج غاز التابون وكانت طاقته الإنتاجية قدرها 12 طن يومياً وبدأ إنتاجه عام 1943 واكتشف غاز الزارين عام 1942، وتم إنشاء مصنع في ألمانيا لانتاجه أيضاً في بداية عام 1945 بمعدل 20 طن يومياً.

وفي الولايات المتحدة الأمريكية بدأ العلماء في دراسة تصنيع المواد العضوية الفسفورية والتي عرفت باسم (V - Gases) واستمرت الأبحاث حتى تم اكتشاف (V - agents) عام 1955، والتي تعرف بأنها أخطر أنواع غازات الأعصاب.

يرجع التأثير السام لهذه الغازات إلى أنها تحدث انقباض في العضلات وأيضاً ضيق في العضلات وأيضاً ضيق في العندر ويصاحب ذلك ضيق في حدقة العين، ويحدث الشلل بطول فترة التعرض وفي الحالات الشديدة تحدث الوفاة.

وتتكون هذه المجموعة من غازات الزارين، والتابون، والزوبان، و VX، وهذه الغازات ذات تأثير سريع جداً وذات درجة سمية عالية جداً.

وتستخدم غازات الأعصاب في صورة سوائل لتلويث الأسلحة والمعدات والتعيينات والأرض. وفي صورة ضباب (أبخرة) لتلويث الهواء.

ج)غازات الدم:

قام الفرنسيون بتحضيره للاستخدام الحربي في عام 1916م، أثناء الحرب العالمية الأولى وذلك في صورة مخلوط مع ثالث كلوريد الزرنيخ ورابع كلوريد

لكيمياء في حياتنا

الكربون والكلوروفورم، ويؤثر هذا الغاز عند امتصاصه داخل الجسم عن طريق الاستنشاق على أنزيم السيتوكروم أكسيدايز (Cytochrome – Oxidase) الذي يقوم بنقل الأكسجين من هيموغلوبين الدم إلى أنسجة الجسم حيث يوقف الغاز عمل هذا الإنزيم، فيمنع وصول الأكسجين إلى الأنسجة الحيوية في الجسم لتغذيتها فيحدث تسمم مما يؤدى إلى الوفاة.

وتتكون هذه المجموعة من غازات حامض كلوروميد سيانوجين، وسيانيد الميدروجين، وهذه الغازات ذات تأثير سريع.

وهي تستخدم في صورة أبخرة تلوث الهواء ويظهر تأثير هذه الغازات عندما يستنشق الهواء الملوث فقط.

د) الغازات الكاوية:

تستخدم الغازات الكاوية لتأثيرها القاتل على الأفراد، وهي لها تأثير كاوٍ على الجلد، كما أنها تؤثر على الجهاز التنفسي والجهاز الهضمي والعين. كما تلوث المناطق الحيوية من الأرض وتعرقل استخدامها، وتلوث الأسلحة والمعدات وتحد من استخدامها القتالي.

وتأتي تأثيرات الغازات الكاوية ببطىء، وتظهر أعراضها خلال فترة تتراوح بين 4: 8 ساعات، ولا تسبب آلاماً وقت التعرض ما عدا غاز اللويزيت Lewisite فتظهر أعراضه خلال بضع دقائق، فينتج عنه آلام عند التعرض له وملامسته للجلد. ويستخدم الغاز في صورة سوائل يتعول جزء منها بفعل الحرارة إلى ضباب وأبخرة سامة تنتشر في الجو.

وتتكون هذه المجموعة من غازات الخردل Mustard، وشائي بروموثيل سلفيد واللوزيت. وقد استخدم غاز الخردل Mustard في الحرب العالمية الأولى في المفيد واللوزيت. عام 1917م بواسطة القوات الألمانية ضد القوات الروسية على

الجبهة الغربية في أبير. وقد أنتج منه حوالي 250 ألف طن في الفترة قبل نشوب الحرب العالمية الثانية ولكنه لم يستخدم في تلك الحرب.

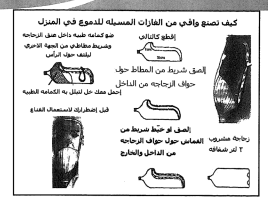


ه) الغازات القبئة:

وهي تسبب تهيج للأغشية المخاطبة للأنف والحنجرة، كما تسبب أيضاً كحة وعطساً وتتساقط الدموع نتيجة تأثيرها على العين. وغالباً ما يصاحب ذلك صداع شديد وقيء. ومن أنواع هذه الغازات غاز كلوريد فينا رسازين.

و) الفازات السيلة للدموع:

وتشتمل على غاز الكلور أسيتوفينون، كما تضم مجموعة الغازات المسيلة للدموع مركبات عديدة مختلفة التركياب جميعها تحتوي على هاليادات الميدووكربونات العطرية أو غير العطرية، وتتميز الغازات المسيلة للدموع بتأثيرها الفوري على العين حيث تسبب تهيجاً شديداً للأعين مما ينتج عنه إفرازاً شديداً للدموع، كما تهيج أعصاب العين علاوة على ذوبانها في دهون الأنسجة الجلدية والتي تحتوي على أعصاب العين وقد تم إنتاجها بواسطة الولايات المتحدة عام 1918.



ز) غازات شل القدرة (الغازات النفسية):

وهي مواد تؤثر على السلوك النفساني والمزاج الشخصي، تجعل الفرد يفقد السيطرة على نفسه ويتصرف تصرفات غير إرادية لفترة زمنية محددة.

وتعتبر الغازات النفسية ضمن مجموعات الغازات المزعجة من وجهة النظر الأمريكية على أساس أنها تسبب فقداً مؤقتاً لبعض الوظائف الحيوية بالجسم وبالتائي التأثير على القدرة القتالية للقوات نتيجة للجرعات المحدودة من هذه المواد والتي لا تؤدى إلى القتل.

ولكن استمرار مظاهر الاختلال النفسي عند الأفراد في حالة زيادة الجرعة عن الحدود المسموح بها قد يسبب أمراضاً نفسية تستمر مع الفرد طول حياته، وكان أول ما نشر عن استخدام المواد النفسية في الأغراض الحربية في مارس من عام 1963م وكان عن استخدام القوات الأمريكية لغاز (BZ) في فيتنام، وقد ذكر أن من تأثير هذه المادة على الأفراد المصابين حدوث مظاهر الخوف والفزع المصاحبة بألم في الرأس وفقد السيطرة، وكان ذلك أول استخدام

الفصل الرابع: استخدامات أخرى للكيمياء

حربي ميداني للغازات الحربية النفسية. وتقسم هذه الغازات من الناحية العقاقيرية إلى مجموعتين رئيسيتين هما:

- 1) غازات نفسية ذات أصل نباتى أو حيوانى مثل LSD.
 - 2) غازات نفسية تخليقية مثل BZ.
- 3) تقسم الغازات الحربية من حيث مدة استمرارها في ميدان القتال إلى:

أ) غازات غير مستمرة:

وهي غازات تحتفظ بخواصها، وكفاءتها الحيوية، ويستمر مفعولها لبضع دقائق. من لحظة استخدامها. وتشمل غازات الدم، والغازات الخانقة، والمقيئة، والمسيلة للدموع وغازات شل القدرة.

ب)غازات مستمرة:

وهي غازات تحتفظ بخواصها، وكفاءتها الحيوية ويستمر مفعولها أكثر من 12 ساعة وقد تصل إلى عدة أيام وتشمل الغازات الكاوية وغازات الأعصاب.

4) تقسم الغازات الحربية من حيث استمرار سرعة التأثير إلى:

أ)غازات سريعة التاثير:

وتشمل غازات الأعصاب، وغازات الدم، وغازات الإزعاج، وغازات شل القدرة.

ب) غازات ذات تأثير مؤجل:

وهي الغازات التي تظل فترة كامنة التأثير تصل إلى بضعة ساعات. وتشمل الغازات الكاوية (عدا غاز اللويزيت) والغازات الخانقة.

المواد الحارقة:

المواد الحارفة هي مركبات كيماوية لها تأثير حارق وتتوافر فيها شروط معينة للاستخدام العسكري أهمها:

أن تعطي كمية كبيرة من النيران، وأن يصعب إطفائها، وأن يكون لها قدرة على الانتشار مع إعطاء درجة حرارة عالية.

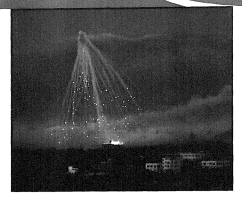
أولاً: أقسام المواد الحارقة

- مواد حارقة صلبة: مثل الثرميت والفوسفور الأبيض والإلكترون والمغنيسيوم والصوديوم.
 - 2) مواد حارقة سائلة: مثل مخلوط بترولي غير مغلظ أو مخلوط مثل النابالم.
- 3) مخلوطات حارقة من مواد صلبة وسائلة: وهي مزيج من مواد بترولية ومعدنية من البيروجيل.

ثانياً: أنواع المواد الحارقة

1) الفسفور:

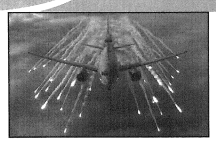
يستعمل الفسفور الأبيض في القنابل الحارفة حيث يتبخر بسرعة ويلتهب بملامسته للهواء مسبباً حريقاً ذو لهب وحرارة شديدة. ويُعَبا غالباً في القنابل اليدوية وذخائر المدفعية والهاونات وقذائف الصواريخ.



2) الثرميت:

اكتشف عام 1894، وأدخل في صناعة القنابل الحارفة حديثاً بديلاً عن الفوسفور وهو خليط من مسحوق الألومنيوم وأكسيد الحديد وهي لا تشتعل بالتسخين مهما كانت درجة حرارة التسخين عالية مما يجعله أكثر أماناً في التداول ولكنه يحترق بسرعة بالاشتعال منتجاً حرارة. ولهب شديدين وتصل درجة الحرارة الناتجة عن اشتعاله 2000: 3000 درجة ويعبأ الثرميت في قنابل يدوية وفي ذخائر المدفعية والهاون وقذائف الصواريخ. كما يعبأ أيضاً في قنابل ومستودعات الطائرات، ولحرارته الشديدة يستخدم أحياناً لجذب الصواريخ الباحثة عن الحرارة بعيداً عن أهدافها.

كيمياء في حياتنا



3) غلاف القنابل:

وهو سبيكة من الألومنيوم والمغنيسيوم تنصهر في درجة حرارة عالية تصل إلى 450: 600 درجة، ولحالته الصلبة يصنع منه الغلاف الخارجي للقنابل شديدة الأنفجار حيث يساعد انفجارها لصمهره وتطايره في حالة سخونة شديدة تساعد على اشتعال الحرائق. وهو بهذه الصفة يعتبر مكمل للمواد شديدة الانفجار لزيادة تأثيرها.



4) النابالم:

وهو أهم وأخطر المواد الحارقة وأكثرها انتشاراً واستخداماً. ويكون من ملحين من أملاح الألومنيوم هما النفتالينات، والبالمتيات، حيث اشتق اسمه مع إضافة الكيروسين.

والنابالم يتصف باللزوجة الغير ثابتة حيث يتأثر بالضغط فيسيل. وإذا زال عنه الضغط يعسيل. وإذا زال عنه الضغط يعود لحالته السابقة في شكل مسحوق خشن أبيض. وبإضافة الكيروسين للمسحوق نحصل على مادة لزجة يميل لونها للاصفرار هي النابالم. ويلتصق النابالم بالأجسام والأسطح مهما كانت ناعمة أو ملساء ويؤدي إلى حدوث جروح وتشوهات قاسية.

ويستخدم النابالم بواسطة:

أ) قاذفات اللهب الخفيفة والثقيلة والميكانيكية.

ب) قنابل المدفعية والهاونات.

ج) الصواريخ التكتيكية.

د) الألغام الأرضية.

هـ) قنابل الطائرات ومستودعاتها.

و) الرش من الطائرات على مساحة من الأرض ثم يطلق عليها قنابل أو صواريخ
 حارقة فتشتمل المنطقة بأكملها.

نماذج من الصناعات الكيميائية العضوية وغير العضوية:

تعتبر الصناعات الكيميائية العضوية هي الصناعات التي تتكون من مواد كيميائية عضوية يدخل الكربون في تكوينها إلا أن كثيراً من المواد المستخدمة يدخل في تكوينها خليط من مواد كيميائية عضوية وغير عضوية وكمثال على ذلك الأصباغ (البويات) والمبيدات الكيميائية والأسمدة والصابون والمنظفات.

لكيمياء في حياتنا

أما الإسمنت بالذات فهو مكون من مواد غير عضوية فقط.

1) الاسمنت:

يتكون مسحوق الإسمنت من أربعة مركبات رئيسية هي:

- 1. سيليكات ثلاثي الكالسيوم Ca₃SiO₅.
- 2. سيليكات ثنائي الكالسيوم Ca2SiO4.
- 3. ألومينات ثلاثي الكالسيوم Ca3Al2O6.
- 4. ألومينو الحديد رباعي الكالسيوم Ca₄Al₂Fe₂O₁₀.

إضافة إلى كميات قليلة من كبريتات الكالسيوم المائية CaSO4. 2H2O وأكسيد المغنيسيوم MgO. ويعد اسمنت بورتلاند من أشهر أنواع الإسمنت تداولاً وعادة ما يحتوى هذا النوع من الأسمنت على المركبات التالية:

.161

اكسيد الكالسيوم	7.04
ثاني أكسيد السيليكون	%21
أكسيد الألومنيوم	%5.8
أكسيد الحديديك (Fe2O3)	7.2.8
أكسيد المغنيسيوم	/2.5
ثالث أكسيد الكبريت	½1.7
مركبات قلوبة	71.4

(مثل أكسيد الصوديوم والبوتاسيوم).

2) الأصباغ (البويات):

كانت المواد الرئيسية الداخلة في تركيب معظم البويات هي الرصاص الأبيض وPbCO₃-Pb(OH)2 وهو خليط من كربونات وهيدروكسيد الرصاص

وأكسيد الزنك ومادة ليثوبون ZnS – BaSO₄ Lithopone إضافة إلى بعض الأصباغ والألبوان مثل أزرق البورسين و(Fe₄(Fe(CN)₆) وكرومات الرصاص وإكاسيد الحديد.

ونظراً لخطورة مركبات الصوديوم فقد استعيض عنها حالياً بثاني أكسيد التيتانيوم لتكوين عجينة البويات الأساسية كما استخدمت أكاسيد الكرميوم وهيدروكسيداته لإعطاء اللون الأخضر والأصفر والبرتقالي، وكذلك الكريون للون الأسود وبعض المركبات العضوية المختلفة لإظهار الألوان المطلوبة. والجدير بالذكر أن هناك الكثير من المواد القابلة للإشتعال تستخدم مذيبات في صناعة الأصباغ وتشمل هذه المذيبات كل من الهيدروكريونات وأشرات والأسيتون وغيرها.

3) المبيدات الكيميائية:

اضطر الإنسان لاستعمال المبيدات الكيميائية للتخلص من الآفات والحشرات التي تفسد المحاصيل الزراعية وتنقل إليها الأمراض، وقد بدأ الاستعمال المكثف لهذه المبيدات منذ عام 1940م فاستعمل مبيد د. د. ت Diphenyl Dichloro Trichloroethane والذي كان له دور فعال في الحد من الأفات والحشرات النباتية إلى جانب بعض مركبات الكلور العضوية الأخرى والمبدات الفوسفورية العضوية.

وأشهر أنواع المبيدات الكيميائية هي:

المبيدات الحشرية Insectisides ، والمبيدات العشبية Herbieides والمبيدات الفطرية.

ويبين الجدول التالي الإنتاج الكلي لهذه المبيدات.

إنتاج المبيدات العضوية (مليون كيلو جرام)

	45.52 552 7 25				
1979	1975	1970	أنواع المبيدات الكيميائية		
70	70	64	المبيدات الفطرية		
299	358	184	المبيدات العشبية		
280	300	223	المبيدات الحشرية		
649	728	471	الإنتاج الكلي		

ولقـد اسـتخدمت المركبـات غـير العضـوية بـادئ ذي بـدء مثـل: زرنـيخ الرصاص، وزرنيخ الكالسيوم ثم كثر استخدام المركبات العضوية بعد ذلك.

البيدات الحشرية:

يمكن تصنيف المبيدات الحشرية حسب تأثيرها. فهناك مبيدات حشرية سامة لمعدة الحشرات مثل ال د. د. ت، والمبتا كلور، ثلاثي الكلورفون، فثيون، كاربيل، كلورودين، ديلدرين. ومبيدات التلامس الحشرية والتي تنتقل سمومها عند تلامسها مع الحشرات مثل: ال د. د. ت، كاربيل، ماليثون، روتينون، بارثيون، بارثيون، بارثيون، الفات النيكوتين، إضافة إلى المبيدات الحشرية الضبابية والتى تنقسم إلى:

- مبيدات سائلة مثل ثاني كبريتيد الكربون، ورابع كلوريد الكربون.
 - مبيدات غازية مثل برومور الميثيل، وأكسيد الإيثيلين.
- مبيدات صلبة مثل مبيد الفوستوكسين، وهو عبارة عن فوسفيد الألومنيوم
 الصلب والذي يتفاعل مع الماء لينتج غاز الفوسفين.

كما وتنقسم المبيدات الحشرية بشكل عام حسب تركيبها الكيميائي إلى:

أ. مركبات غير عضوية:

وقد سبق الإشارة إلى أنها أول أنواع المبيدات الحشرية استخداماً، وأنها تشمل مركبات الزرنيخ، ويفضل من هذه المبيدات المواد غير القابلة للذوبان في الماء حتى لا توثر على النبات.

2. مبيدات نباتية الأصل:

كمبيد الروتينون والذي يستخلص من نبات الدرس، ومبيد النيكوتين ويستخرج من نبات الدخان (التبغ).

3. مبيدات عضوية مصنعة:

وتشمل المواد الهيدروكربونية الكلورية مثل ال د. د. ت، والألـــدرين، والكلوردان، وكذلك مركبات الفوسفور العضوية مثل الديازينون، والباراثيون.

4. المبيدات الخاصة:

وتكـون موجهـة ضـد آفـة معينــة كمبيــدات الأكـادومس، مثـل الكلوروبنزليت، أما النيوثران، ومبيدات القوارض، مثل ثالث أكسيد الزرنيخ والفوسفور الأصفر.

مبيدات الفطريات:

استعمل الكبريت لمقاومة الفطريات فيما مضى، على هيئة سائل برتقالي يحضر بإضافة الكبريت إلى معلق الجير المطفأ في الماء عند درجة الغليان. وقد استعمل بعد ذلك خليطاً من كبريتات النحاس والجير وعرف باسم "خليط بوردو" ثم استعمل بعد ذلك خليطاً آخر عرف باسم "خليط بورجندي" نسبة إلى المنطقة التي استخدم فيها في فرنسا. وتستعمل حالياً بعض أملاح النحاس في مكافحة الفطريات التي تتمو على أشجار الفاكهة مثل التفاح والكمثرى وغيرها، ومن أملاتها أوكسى كاوريد النحاس (OH2). 3Cu

وقد استعملت أملاح الزئبق لمكافحة الفطريات، وخاصة مركباته العضوية مثل "أسيتات فنيل" الزئبق وهي أكثر تطايراً من مركبات الزئبق غير العضوية، ولذلك يسهل انتشارها بين النباتات وفي خلال التربة. كذلك استعملت بعض أملاح النيكل سهلة الذوبان في الماء. مثل "كلوريد النيكل" الذي استعمل على هيئة محلول مخفف في مقاومة صدأ القمح، ولكن أي زيادة في تركيز أملاح النيكل يؤدي إلى تسمم النبات.

وتعتبر أملاح القصدير ومركباته العضوية أفضل من مركبات الرئبق لقلة سميتها ويعد "مركب ثلاثي بيوتيل أكسيد القصدير" من أفضل مركبات القصدير العضوية في مكافحة الفطريات. حتى أنه استعمل في صناعة النسيج لمنع تعفن الألياف، وفي حفظ الأخشاب وفي صنع طلاء مانع للحشف تُطلى به هماكل السفن.

$$({\rm CH_4H_9})_3 - {\rm SN^+CH_3COO^-} \\ ({\rm CH_4H_9})_3 - {\rm SN^-CH_3COO^-} \\ ({\rm CH_4H_9})_3 - {\rm SN^-CH_3COO^-} \\ ({\rm CH_4H_9})_3 - {\rm SN^-CH_3COO^-} \\ ({\rm CH_4H_9})_3 - {\rm CN^-CH_3COO^-} \\ ({\rm CH_4H_9})_3 - {\rm CN^-CH_3C$$

ثلاثي بيوتيل أكسيد القصدير أسيتات ثلاثي فينل القصدير

وتعتبر مشتقات القصدير العضوية المحتوية على مجموعات فينل -(C6H5) أقل سمية بالنسبة لكل من النباتات والثدييات، ومن أمثلتها مركب "أميتات ثلاثي فينل القصدير". المعروف باسم "فنتين" "Fentin" الذي أنتجته شركة "هوكست" الألمانية وهو من أفضل هذه المركبات في مكافحة الفطريات التي تتمو على البنجر والبطاطس.

كذلك تعتبر مركبات "ثنائي ثيوكر بامات" من أفضل المبيدات العضوية للفطريات رغم أنها كانت تحضر أصلاً لاستخدامها عوامل مساعدة في فلكنة المطاط، ومن أمثلتها مركب "ثيرام" "Thiram" الذي استعمل في مكافحة الفطريات التي قد تنمو على الخس والفراولة وغيرها، وكذلك مركب "نابام" "Mabam" الـني اسـتخدم في مكافحـة الفطريـات الـتي تنمـو علـى الطمـاطم والبطـاطس وغيرهـا، وهـي تتميـز بقلـة سميتهـا كـذلك اسـتخدمت مشـتقات الفنيولات المحتوية على الكلور لحفظ الأخشاب وبعض أنواع النسيج من مهاجمة الفطريـات مثل "خماسـي كلوروفينول" و"شائي كلوروفين" و" 4,2 – شائي نترو أورثوكريزول" (DNOC).

وهناك مبيدات أخرى للفطريات تتمي إلى مجموعات أخرى من مجموعات الكيمياء العضوية مثل مشتقات الكينون والسلفوناميدات، والبيريميدين.

مبيدات الأعشاب:

هناك بعض النباتات الصغيرة أو الأعشاب التي تتمو وحدها في الحقول، وتنافس بعض المحاصيل الاقتصادية التي يحتاجها الإنسان، في الحصول على المادة الغذائية الموجودة بالتربة. وقد استعملت بعض المواد الكيميائية منذ زمن بعيد في قتل هذه الأعشاب، مثل الكربوزوت وكلورات الصوديوم وحمض البوريك واستخدم حتى حمض الكبريتيك لهذا الغرض، ولكن بعض هذه المواد كان يصيب المحاصيل ببعض الأضرار، كما كان يفسد التربة في أغلب الأحيان، ويجعلها غير صالحة للزراعة لمدة طويلة قد تصل إلى عدة سنوات.

وقد استخدم "ثنائي نترو أورثوكريزول" "DNOC" في قتل الأعشاب في فرنسا عام 1933 تحت اسم سينوكس في حقول القمح، ولكن تبين أن هذا المركب يضر كثيراً بالحيوانات التي تعيش في الحقول بكل أنواعها.

وأهم المركبات العضوية التي تستعمل في إبادة الأعشاب، مركب "ثنائي كلورو حمض فينوكسي أسيتيك" الذي يعرف باسم 2، 4-c " 2.4-c"، وكذلك مركب مشابه له يعرف باسم (MCPA)، كما يستخدم مركب ثالث يعرف باسم "ثلاثى كلورو حمض فينوكسي أسيتيك" 2.4-c.

2، 4 ثنائى كلورو حمض فينوكسي أسيتيك (2، 4 - د) بيكلورام

كذلك استخدمت بعض مشتقات حمض البنزويك مثل "ثلاثي كلورو حمض البنزويك" (TBA) ومثل "الديكامبا" في إبادة الأعشاب عريضة الأوراق.

ويعتبر البيكلورام أحد مشتقات البيريدين الهالوجينية وهو من أشهر المبيدات المعروفة لإسقاط الأوراق وقتل الأشجار، ونظراً لأنه شديد الثبات فقد أصبح استعماله محدوداً إلى حد كبير.

الأضرار الناشئة عن استخدام المخصبات والبيدات:

يؤدي الإفراط في استخدام هذه المركبات الكيميائية إلى كثير من الأضرار للبيئة، فكثير من هذه المواد شديد الثبات ويبقى في التربة زمناً طويلاً، وقد يتسرب بعضاً منها إلى المياه الجوفية والمجاري المائية، وقد يصل إلى مياه الشرب.

وبالنسبة للمخصبات تعتبر أملاح الفوسفات التي تزيد عن حاجة النباتات وتبقى في التربة شديدة الضرر، فهي تؤدي إلى تكوين مركبات غير ذائبة مع كثير من الفلزات النادرة التي يحتاجها النبات، وبذلك تمنعه من الاستفادة بها، كما أن تسرب الفوسفات إلى المجاري المائية يؤدي إلى الحالة التي نسميها التشبع الغذائي، فتكثر الطحالب والبكتيريا اللاهوائية بالمياه، وتنمو بها النباتات وتتشابك مما يؤدي إلى قتل الأسماك وأغلب الكائنات البحرية الأخرى.

كذلك فإن ما يزيد عن حاجة النبات من أملاح النترات قد يصل إلى المياه الجوفية والمجارى المائية. ومنها يذهب إلى مياه الشرب، وقد تتحول أبونات النترات

الفعل الرابع: استخدامات أخرى للكيمياء

إلى أيون النتريت السام بواسطة بعض البكتيريا الموجودة بجسم الإنسان، ويتسبب أبون النتريت في تغير طبيعة الدم ويجعله غير قادر على نقل الأكسجين إلى خلايا الجسم. كذلك قد يتحد أيون النتريت مع بعض الأمينات الموجودة بالجسم مكوناً مركبات "النتروزامين"، وهي مواد مسرطنة وشديدة السمية.

الأسمدة:

أولاً: الأسمدة النيتروجينية:

وهي على ثلاثة أنواع:-

- 1. كبريتات الأمونيوم 2O_{4/2}(NH₄) وتحتوى على 21٪ نيتروجين.
 - 2. نترات الأمونيوم NH4NO3 وتحتوى على 35٪ نيتروجين.
 - 3. اليوريا NH₂)₂CO) وتحتوى على 46٪ نيتروجين.

واليوريا أعلى هذه الأنواع معتوى للنيتروجين ولا تترك مخلفات كيميائية في التربة في حين أن كبريتات الأمونيوم تخلف بعض مركبات الكبريت مثل كبريتات الصوديوم أو البوتاسيوم والتي تزيد من ملحية التربة وتؤثر على حامضية التربة. أما نترات الأمونيوم فمخلفاتها ذائبة وليست ضارة.

ثانياً: الأسمدة الفوسفاتية

1. السوير فوسفات:

وينتج بتفاعل خام الفوسفات بحامض الكبريتيك، إذ يتكون فوسفات الكالسيوم الأحادي وهي المادة الرئيسية في هذا السماد وذلك وفقاً للتفاعل:

 $Ca_3(PO_4)_2 + 2H_2SO_4 + 4H_2O \longrightarrow CaH_4(PO_4)_2 + 2CaSO_4.2H_2O_4$. P_2O_5 هذا السهاد على 20 - 16 من خامس أكسيد الفوسفور

2. السوير فوسفات الثلاثية:

وتصنع بتفاعل خام الفوسفات بحامض الفوسفوريك وفقاً للتفاعل التالي: $CaF_2.3Ca_3(PO_4)_2 + 14H_3PO_4 \longrightarrow 10Ca(H_2PO_4)_2 + 2HF$

أما بالنسبة للمبيدات فهي قد تقتل الحشرات النافعة مع الحشرات الضارة، كما أن بعض النباتات تمتص جزءاً من هذه المبيدات وتنتقل منها إلى الحيوانات وتظهر في لحومها والبانها ثم تنتقل بعد ذلك إلى الإنسان. كذلك فإن استعمال تركيزات عالية من هذه المبيدات يقتل الطيور والماشية ويسبب ظهور حالات من التسمم بين الأفراد.

وقد أدى الإسراف الشديد في استعمال "د. د. ت" إلى وجود آثاره في كل مكان حتى أنه يقال أن هناك نسبة ما من هذا المبيد في جسم كل إنسان على سطح الأرض.

ويحتوي هذا السماد على نسبة عالية من خامس أكسيد الفوسفور تتراوح فيما بين 44 – 51٪.

3. فوسفات الأمونيوم الأحادية:

وينتج بتفاعل حامض الفوسفوريك والأمونيا ويحتوي عادة على نسبة 54٪ من خامس أكسيد الفوسفور.

ثالثاً: الأسمدة البوتاسية

وأهمها كبريتات البوتاسيوم وتحضر من تفاعل كلوريد البوتاسيوم مع حمض الكبريتيك وكذلك سماد نترات البوتاسيوم وتحضر بتفاعل كلوريد البوتاسيوم مع حمض النتريك وتحتوي خامات البوتاسيوم عادة على كلوريد وكبريتات البوتاسيوم وأملاح المغنيسيوم والصوديوم ويفصل كلوريد البوتاسيوم بالتعويم والإذابة ثم البلورة ليستخدم في تحضير الأسمدة البوتاسية (كبريتات ونترات البوتاسيوم).

رابعاً: الأسمدة المركبة

وهي أسمدة تحتوي على العناصر الغذائية الرئيسية لنمو النباتات (النيتروجين والفوسفور والبوتاسيوم)، وتحضر هذه الأسمدة فخلط السوير فوسفات الأمونيوم الأحادية مع كلوريد البوتاسيوم وتنتج عادة على أنواع ثلاثة هي:

النوع الأول:

18 – 18 – 18 ويتكون من 18٪ نيتروجين و18٪ فوسفات (معسوية كغامس أكسيد الفوسفور) و18٪ بوتاسيوم (معسوبة كأوكسيد البوتاسيوم). (K₂O).

النوع الثاني:

27 – 27 – 0 وهو خال من البوتاسيوم ويحتوي على 27٪ من النيتروجين و 27٪ من الفوسفور (محسوبة كخامس أكسيد الفوسفور).

النوع الثالث:

0-23-25 وهو خال من النيتروجين ويحتوي على 23% من الفوسفور (محسوبة كخامس أوكسيد الفوسفور) و23% من البوتاسيوم (محسوبة كأكسيد البوتاسيوم).

إضافة إلى تركيبات مختلفة لهذه العناصر. حسب رغبة المستهلك واحتياج الأرض الزراعية.

الصابون

الصابون ملح ينتج عن تفاعل بعض الأحماض الدهنية والإيدروكسيدات مثل الصودا الكاوية (هيدروكسيد الصوديوم) وهيدروكسيد البوتاسيوم، ومن الأحماض الدهنية الشائعة الاستعمال في صناعة الصابون حمض الستاريك والبالميتيك والأولييك واللاوريك والمايريستيك. وهناك طرق مختلفة لإتمام هذا التفاعل وفقاً للحمض الدهني المستعمل وللمواصفات المطلوبة للصابون المنتج وعموماً فإن مادة الصابون تتركب مما يلي:

حوامض شحمية	7.48.5
جليسرين	74.0
أكسيد الصوديوم	7.3.2
مواد زلالية غير دهنية	%5.9
مواد ملونة	7.2.4
رطوية	%36.0

ومن المواد المضافة لتحسين مواصفات الصابون ما يلي:

كربونات الصوديوم: تضاف لتحسين قلوية الصابون وصلابته.

سيليكات الصوديوم: تساعد على التنظيف ومقاومة التأكسد.

مسحوق السويستون: لإظهار الملمس الناعم.

فوسفات الصوديوم الثلاثية: تساعد على التنظيف والتغلب على عسر الماء.

المنظفات:

تعد المنظفات من المواد المؤثرة على الشد السطحي للماء ومن أهم المواد الكيميائية الداخلة في تركيب المنظفات هي سلفونات بنزين الألكيل والتي

الفصل الرابع: استخدامات أخرى للكيمياء

تحضر بكلورة الهيدروكريونات كبيرة (عدد ذرات الكربون 12 – 16 ذرة) ليربط جزيء البنزين بها وإزالة الكلور ثم تتفاعل مع ثالث أكسيد الكبريت أو مع حامض الكبريتيك الزيتي (أوليوم) وفقاً للتفاعل التالي:

ثم تعادل سلفونات بنزين الألكيل بالصودا الكاوية إلى سلفونات الصوديوم وتبرد ثم يضاف إليها هيبوكلوريت الصوديوم لنتحول إلى حبيبات بيضاء ناصعة.

وعادة ما تضاف بعض المواد الكيميائية الأخرى لتحسين مواصفات المواد المنظفة وذلك مثل بوليفوسفات الصوديوم الثلاثية وسليكات الصوديوم القاعدية وكربونات الصوديوم وترايا زول البنزين وسيلولوز الكاربوكسي وغيرها.

